



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11)

EP 1 477 159 A1

19

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(43) Veröffentlichungstag:
17.11.2004 Patentblatt 2004/47

(51) Int Cl. 7: **A61K 7/42**

(21) Anmeldenummer: 04008693.6

(22) Anmeldetag: 10.04.2004

(84) Benannte Vertragsstaaten:
AT BE BG CH CY CZ DE DK EE ES FI FR GB GR
HU IE IT LI LU MC NL PL PT RO SE SI SK TR
Benannte Erstreckungsstaaten:
AL HR LT LV MK

(71) Anmelder: **Beiersdorf AG**
20253 Hamburg (DE)

(72) Erfinder:
• Müller, Anja
23843 Rümpel (DE)
• Eitrich, Anja
22587 Hamburg (DE)

(30) Priorität: 12.05.2003 DE 10321147

(54) **Stabilisierung von Selbstbräunungsprodukten durch Schichtsilikate**

(57) Wasserhaltige kosmetische Zubereitungen, die ein oder mehrere selbstbräunende Substanzen und mindestens ein Schichtsilikat und gegebenenfalls weitere kosmetischen und/oder dermatologischen Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten.

EP 1 477 159 A1

Beschreibung

[0001] Die vorliegende Erfindung betrifft selbstbräunerhaltige O/W-Emulsionen, mit einem Gehalt an Schichtsilikaten.

5 [0002] Der Trend weg von der vornehmen Blässe hin zur "gesunden, sportlich braunen Haut" ist seit Jahren ungebrochen. Um diese zu erzielen setzen die Menschen ihre Haut der Sonnenstrahlung aus, da diese eine Pigmentbildung im Sinne einer Melaninbildung hervorruft. Die ultraviolette Strahlung des Sonnenlichtes hat jedoch eine schädigende Wirkung auf die Haut. Neben der akuten Schädigung (Sonnenbrand) treten Langzeitschäden wie ein erhöhtes Risiko an Hautkrebs zu erkranken bei übermäßiger Bestrahlung mit Licht aus dem UVB-Bereich (Wellenlänge: 280-320 nm) auf. Die übermäßige Einwirkung der UVB- und UVA-Strahlung (Wellenlänge: 320-400 nm) führt darüber hinaus zu einer Schwächung der elastischen und kollagenen Fasern des Bindegewebes. Dies führt zu zahlreichen phototoxischen und photoallergischen Reaktionen und hat eine vorzeitige Hautalterung zur Folge.

10 [0003] Die natürliche Bräunung der Haut durch Sonnenstrahlung wird verursacht durch die Bildung von braunen Farbpigmenten in der Haut. Die Epidermis enthält in ihrer untersten Schicht, der Basalschicht, neben den Basalzellen einzelne pigmentbildende Zellen, die Melanocyten. Durch UV-Licht wird in diesen Zellen die Produktion von Melanin angeregt, das in die Keratinocyten (Hornzellen) transportiert und dort als braune Hautfarbe sichtbar wird. Diese von der Aminosäure Tyrosin ausgehende Pigmentbildung wird überwiegend durch UVB-Strahlung initiiert und als "indirekte Pigmentierung" bezeichnet. Ihre Entwicklung läuft über mehrere Tage; die so erhaltene Sonnenbräune besteht über einige Wochen.

15 [0004] Bei der "Direkt-Pigmentierung", die mit der Sonnenbestrahlung einsetzt, werden vorwiegend farblose Melanin-Vorstufen durch UVA-Strahlung zu dunkel gefärbten Melanin oxidiert. Da diese Oxidierung reversibel ist, führt sie zu einer nur kurz anhaltenden Hautbräunung.

Die menschliche Haut lässt sich jedoch auch künstlich bräunen. Die künstliche Bräunung der Haut lässt sich beispielsweise äußerlich mit Hilfe von Schminke und oral durch Einnahme von Carotinoiden erzeugen.

20 [0005] Weitaus beliebter jedoch ist die künstliche Bräunung der Haut, welche sich durch Auftragen von sogenannten Selbstbräunern erzielen lässt. Diese Verbindungen weisen als chemisches Strukturmerkmal Keto- bzw. Aldehydgruppen in Nachbarschaft zu Alkoholfunktionen auf. Diese Ketole bzw. Aldole gehören überwiegend zur Substanzklasse der Zucker. Der am häufigsten verwendete Selbstbräuner ist das 1,3-Dihydroxyaceton.

25 [0006] Die Verbindungen können mit den Proteinen und Aminosäuren der Hornschicht der Haut im Sinne einer Maillard-Reaktion umgesetzt werden, wobei über einen noch nicht vollständig aufgeklärten Reaktionsweg Polymerisate entstehen, die der Haut einen bräunlichen Farbton verleihen. Diese Reaktion ist nach etwa 4 bis 6 Stunden abgeschlossen; die so erzielte Bräune ist nicht abwaschbar und wird erst mit der normalen Hautabschuppung entfernt.

30 [0007] Handelsübliche Selbstbräunungsprodukte stellen im allgemeinen O/W-Emulsionen dar. In diesen ist die Wasserphase durch in der Kosmetik gebräuchliche Emulgatoren stabilisiert. Nachteilig ist die erforderliche zusätzliche Stabilisierung durch Carbomere. Deren Einsatz in Verbindung mit Selbstbräunern, insbesondere mit DHA, führt durch chemische Reaktion zu einer gelblichen Verfärbung der Zubereitung und zu geruchlichen Beeinträchtigungen.

35 [0008] Eine Alternative zum Einsatz von Carbomeren stellt der Einsatz von Xanthan Gum dar. Hierbei erhält man zwar auch stabile Produkte, man muß jedoch häufig ein unangenehmes klebriges Hautgefühl in Kauf nehmen.

[0009] Diesem Nachteil des Standes der Technik abzuheilen, war Aufgabe der vorliegenden Erfindung.

40 [0010] Überraschend gelöst wird die Aufgabe durch den Einsatz von Schichtsilikaten oder einer Kombination von Schichtsilikaten und Xanthan Gum; zur Stabilisierung von selbstbräunerhaltigen O/W-Emulsionen, die ein oder mehrere selbstbräunende Substanzen und gegebenenfalls weitere kosmetischen und/oder dermatologischen Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten.

45 [0011] Durch den Einsatz von Schichtsilikaten bzw. einer Kombination von Schichtsilikaten und Xanthan Gum tritt weder eine Verfärbung noch Geruchsbeeinträchtigung der Zubereitungen auf. Auch das Hautgefühl nach der Anwendung wird im Vergleich zu Selbstbräunungszubereitungen, die dem derzeitigen Stand der Technik entsprechen, äußerst positiv bewertet.

50 [0012] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können in verschiedenen Formen vorliegen und eingesetzt werden. So können sie z. B. eine Emulsion vom Typ Öl-in-Wasser (O/W) oder eine multiple Emulsion, beispielsweise vom Typ Wasser-in-Öl-in-Wasser (W/O/W). Auch emulgatorfreie Formulierungen wie Hydrodispersionen, Hydrogele oder eine Pickering-Emulsion sind vorteilhafte Ausführungsformen.

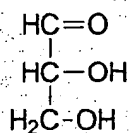
[0013] Vorteilhaft sind solche kosmetische und dermatologische Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmittels vorliegen.

55 [0014] Die Konsistenz der Formulierungen kann von pastösen Formulierungen über fließfähige Formulierungen bis hin zu dünnflüssigen, sprühbaren Produkten reichen. Dementsprechend können Cremes, Lotionen oder Sprays formuliert werden.

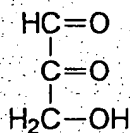
[0015] Zur Anwendung werden die erfindungsgemäßen kosmetischen Zubereitungen in der für Kosmetika und Dermatika üblichen Weise auf die Haut in ausreichender Menge aufgebracht.

Durch die Anwendung lässt sich nicht nur eine gleichmäßige Hautfärbung erreichen, es lassen sich auch von Natur aus oder durch krankhafte Veränderung unterschiedlich gefärbte Hautbereiche gleichmäßig einfärben.

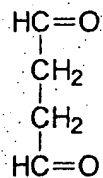
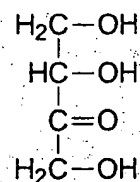
[0016] Als Selbstbräuner werden erfindungsgemäß vorteilhaft unter anderem eingesetzt:



Glycerinaldehyd

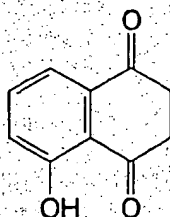


Hydroxymethylglyoxal

 γ -Dialdehyd

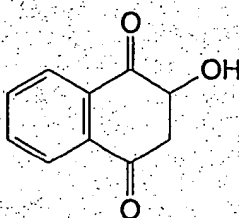
Erythrulose

[0017] Ferner ist das 5-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Juglon) zu nennen, das aus den Schalen frischer Walnüsse extrahiert wird



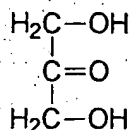
5-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Juglon)

sowie das in den Henna-Blättern vorkommende 2-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Lawson).



2-Hydroxy-1,4-naphtochinon (Lawson)

[0018] Ganz besonders bevorzugt im Sinne der Erfindung ist das 1,3-Dihydroxyacetone (DHA), ein im menschlichen Körper vorkommender dreiwertiger Zucker.



1,3-Dihydroxyaceton (DHA)

[0019] Auch 6-Aldo-D-Fructose und Ninhydrin können als erfindungsgemäße Selbstbräuner eingesetzt werden.

[0020] Als Selbstbräuner im Sinne der Erfindung sind auch Substanzen zu verstehen, die eine von Brauntönen abweichende Hautfärbung hervorrufen.

[0021] Es ist erfindungsgemäß von Vorteil, wenn die erfindungsgemäßen hautbräunenden kosmetischen Zubereitungen eine oder mehrere selbstbräunende Substanzen in einer Konzentration von 0,1 bis 10 Gewichts-% und besonders bevorzugt von 0,5 bis 6 Gewichts-% bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung enthalten.

[0022] Die Wasserphase der erfindungsgemäßen Zubereitungen kann vorteilhaft übliche kosmetische Hilfsstoffe enthalten, wie beispielsweise Alkohole, insbesondere solche niedriger C-Zahl, vorzugsweise Ethanol und/oder Isopropanol, Diöle oder Polyole niedriger C-Zahl sowie deren Ether, vorzugsweise Propylenglykol, Glycerin, Ethylenglykol, Ethylenglykolmonoethyl- oder -monobutylether, Propylenglykolmonomethyl-, -monoethyl- oder -monobutylether, Diethylenglykolmonomethyl- oder -monoethylether und analoge Produkte, Polymere, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte sowie insbesondere ein oder mehrere Verdickungsmittel, welches oder welche vorteilhaft gewählt werden können aus der Gruppe Siliciumdioxid, Aluminiumsilikate, Polysaccharide bzw. deren Derivate, z. B. Hyaluronsäure, Xanthangummi, Hydroxypropylmethylcellulose.

[0023] Silikate sind Salze und Ester (Kieselsäureester) der Orthokieselsäure $[\text{Si}(\text{OH})_4]$ und deren Kondensationsprodukte. Die Silikate sind nicht nur die artenreichste Klasse der Mineralien, sondern auch geologisch und technisch außerordentlich wichtig. Über 80 % der Erdkruste bestehen aus Silikaten. Schichtsilikate (Phyllosilikate, Blattsilikate) sind (idealerweise) Silikat-Strukturen mit zweidimensional unendlichen Schichten aus $[\text{SiO}_4]^{4-}$ -Tetraedern, wobei jedes Tetraeder über 3 Brücken-Sauerstoffe mit Nachbar-Tetraedern verbunden ist.

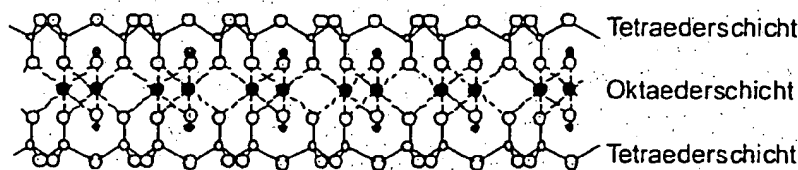
Chemische Formeln lassen sich für Schichtsilikate nur angenähert aufstellen, da sie ein großes Ionenaustausch-Vermögen besitzen und Silizium gegen Aluminium und dieses wiederum gegen Magnesium, Fe^{2+} , Fe^{3+} , Zn und dergleichen ausgetauscht werden kann. Die daraus möglicherweise resultierende negative Ladung der Schichten wird in der Regel durch Kationen, insbesondere durch Na^+ und Ca^{2+} in Zwischenschicht-Positionen ausgeglichen.

Schichtsilikate können durch reversible Einlagerung von Wasser (in der 2- bis 7-fachen Menge) und anderen Substanzen wie z. B. Alkoholen, Glykolen und dergleichen mehr aufquellen. Ihre Verwendung als Verdickungsmittel in kosmetischen Mitteln ist dementsprechend an sich bekannt. Allerdings konnte der Stand der Technik nicht den Weg zur vorliegenden Erfindung weisen.

[0024] Vorteilhafte Schichtsilikate sind beispielsweise solche, deren größte Ausdehnungsrichtung im unmodifizierten und ungequollenen Zustand im Mittel eine Länge von weniger als 10 μm hat. Beispielsweise können die mittleren Ausdehnungen der verwendeten modifizierten Schichtsilikatpartikel bei 1000 nm x 100 nm x 1 nm und darunter liegen. Die effektive Größe der modifizierten Schichtsilikatpartikel in einer kosmetischen oder dermatologischen Formulierung hängt selbstverständlich von der Menge an eingelagerten Substanzen ab.

Vorteilhafte modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise modifizierte Smektiten (Smektiten).

Smektiten sind stets sehr feinkörnige (meist < 2 nm), überwiegend als lamellenförmige, moosartige oder kugelförmige Aggregate vorkommende Dreischicht-Tonminerale (2:1-Schichtsilikate), in denen eine zentrale Schicht aus oktaedrisch koordinierten Kationen sandwichartig von 2 Schichten aus $[(\text{Si},\text{Al})\text{O}_4]$ -Tetraedern umgeben ist. Smektiten werden idealisiert durch die folgende Strukturformel beschrieben, worin weiß ausgefüllte Kreise Silizium- und/oder Aluminiumatome, hellgrau ausgefüllte Kreise Sauerstoffatome, dunkelgrau ausgefüllte Kreise Wasserstoffatome und schwarz ausgefüllte Kreise Aluminium-, Magnesium-, Eisenatome und/oder weitere Austausch-kationen darstellen:



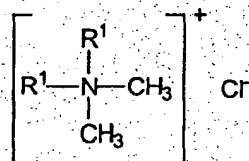
[0025] Vorteilhafte modifizierte Smekтите sind z. B. modifizierte Montmorillonite. Montmorillonite werden durch die angenäherte chemische Formel $\text{Al}_2[(\text{OH})_2/\text{Si}_4\text{O}_{10}] \cdot n \text{H}_2\text{O}$ bzw. $\text{Al}_2\text{O}_3 \cdot 4 \text{SiO}_2 \cdot \text{H}_2\text{O} \cdot n \text{H}_2\text{O}$ beschrieben und stellen zu den dioktaedrischen Smektiten gehörende Tonminerale dar.

Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner beispielsweise modifizierte Hektorite. Hektorite gehören zu den Smektiten und haben die angenäherte chemische Formel $\text{M}^+_{0,3}(\text{Mg}_{2,7}\text{Li}_{0,3})[\text{Si}_4\text{O}_{10}(\text{OH})_2]$, worin M^+ meist Na^+ darstellt.

Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner modifizierte Bentonite. Bentonite sind Tone und Gesteine, die Smekтите, vor allem Montmorillonit, als Hauptminerale enthalten. Die "Roh"-Bentonite sind entweder Calcium-Bentonite (in Großbritannien als Fuller-Erden bezeichnet) oder Natrium-Bentonite (auch: Wyoming-Bentonite).

Modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Schichtsilikate, insbesondere die bereits genannten Schichtsilikattypen, deren Organophilie (auch: Lipophilie) - beispielsweise durch Umsetzung mit quaternären Ammonium-Verbindungen - erhöht wurde. Solche Schichtsilikate werden auch als organophile Schichtsilikate bezeichnet. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind sogenannte Bentone, d. h. organische Derivate von Montmorilloniten (bzw. Bentoniten) und/oder Hektoriten, die durch Ionenaustausch-Reaktionen mit Alkylammonium-Basen hergestellt werden.

[0026] Vorteilhafte modifizierte Schichtsilikate im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise durch Umsetzung von Schichtsilikaten mit Quaternium-18 erhältlich. Quaternium-18 ist eine Mischung von quaternären Ammoniumchloridsalzen, welche durch die folgende Strukturformel beschrieben werden:



worin die Reste R^1 unabhängig voneinander gewählt werden aus hydrierten Talgresten mit einer Kettenlänge von 12 bis 20 Kohlenstoffatomen.

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt sind Stearalkoniumhektorit, ein Reaktionsprodukt aus Hektorit und Stearalkoniumchlorid (Benzoldimethylstearylammmoniumchlorid), und Quaternium-18 Hektorit, ein Reaktionsprodukt aus Hektorit und Quaternium-18, welche z. B. unter den Handelsbezeichnungen Bentone 27 und Bentone 38 bei Nordmann & Rassmann erhältlich sind.

Ganz besonders bevorzugt ist erfindungsgemäß Quaternium-90 Bentonite, ein Reaktionsprodukt aus Bentonite und Quaternium-90, das von der Firma Süd-Chemie unter dem Handelsnamen Tixogel VP-V zu beziehen ist. Die Bezeichnung deutet daraufhin, daß die Alkylreste R^1 bei diesem Produkt pflanzlichen Ursprungs sind, wodurch sich besonders vorteilhafte Eigenschaften im Sinne der vorliegenden Erfindung bzgl. Verdickung der Matrixphase und Wiederaufschüttelbarkeit des suspendierten Antitranspirant-Wirkstoffes ergeben.

So ist die Kettenlängenverteilung der Alkylreste R^1 typisch für Rohstoffquellen wie hydriertes Palmöl. Der Anteil der Alkylreste R^1 ist wie folgt, wobei sich rohstoffbedingte Schwankungen aufgrund der natürlichen Herkunft ergeben:

$\text{C}_{18}\text{H}_{37}$ ca. 55-65 Gew.-%, $\text{C}_{16}\text{H}_{33}$ ca. 30-40 Gew.-%, $\text{C}_{14}\text{H}_{29} < 5$ Gew.-% Schichtsilikate und Tonminerale wirken auf der Haut auch als Geruchsabsorber.

[0027] Die Gesamtmenge an einem oder mehreren modifizierten Schichtsilikaten und/oder Tonmineralien in der fertigen Zubereitung wird vorteilhaft aus dem Bereich von 0,05 bis 10,0 Gew.-%, bevorzugt von 0,1 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 1,0 bis 3,0 Gew.-% gewählt, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen.

[0028] Xanthan Gummi (CAS-Nr. 11138-66-2), auch Xanthan genannt, stellt ein anionisches Heteropolysaccharid dar, das in der Regel durch Fermentation aus Maiszucker gebildet und als Kaliumsalz isoliert wird. Es wird von *Xanthomonas campestris* und einigen anderen Spezies unter aeroben Bedingungen mit einem Molekulargewicht von 2×10^6 bis 24×10^6 produziert. Xanthan Gummi wird aus einer Kette mit β -1,4-gebundener Glucose (Cellulose) mit Seitenketten gebildet. Die Struktur der Untergruppen besteht aus Glucose, Mannose, Glucuronsäure, Acetat und Py-

ruvat. Xanthan Gummi ist die Bezeichnung für das erste mikrobielle anionische Heteropolysaccharid. Es wird von *Xanthomonas campestris* und einigen anderen Spezies unter aeroben Bedingungen mit einem Molekulargewicht von $2 \cdot 10^6$ produziert. Xanthan Gummi wird aus einer Kette mit β -1,4-gebundener Glucose (Cellulose) mit Seitenketten gebildet. Die Struktur der Untergruppen besteht aus Glucose, Mannose, Glucuronsäure, Acetat und Pyruvat. Die Anzahl der Pyruvat-Einheiten bestimmt die Viskosität des Xanthan Gummis. Xanthan Gummi wird in zweitägigen Batch-Kulturen mit einer Ausbeute von 70-90 %, bezogen auf eingesetztes Kohlenhydrat, produziert. Dabei werden Ausbeuten von 25-30 g/l erreicht. Die Aufarbeitung erfolgt nach Abtöten der Kultur durch Fällung mit z. B. 2-Propanol. Xanthan Gummi wird anschließend getrocknet und gemahlen.

[0029] Darüber hinaus können die erfindungsgemäßen Zubereitungen vorteilhaft weitere kosmetische und/oder dermatologische Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten.

[0030] Pigment. Es sind dabei alle durch die Positivliste der Kosmetikverordnung der Bundesrepublik Deutschland bzw. entsprechenden Listen der Europäischen Union zugelassenen UV-Lichtschutzfilter erfindungsgemäß vorteilhaft einsetzbar.

[0031] Vorteilhaft beträgt die Gesamtmenge der UV-Filtersubstanzen 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 16,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, welche die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel für die Haut dienen.

[0032] Es ist auch möglich und gegebenenfalls vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Zubereitungen mit anderen Wirkstoffen zu kombinieren.

[0033] Die erfindungsgemäßen kosmetischen Zubereitungen können kosmetische Hilfsstoffe enthalten, wie sie üblicherweise in solchen Zubereitungen verwendet werden, z. B. Antioxidantien, Konservierungsmittel, Parfüme, antimikrobielle Wirkstoffe, Mittel zum Verhindern des Schäumens, Farbstoffe, Pigmente, die eine färbende Wirkung haben, Verdickungsmittel, oberflächenaktive Substanzen, Emulgatoren, weichmachende Substanzen, anfeuchtende und/oder feuchthaltende Substanzen, Fette, Öle, Wachse oder andere übliche Bestandteile einer kosmetischen Formulierung wie Alkohole, Polyole, Polymere, Schaumstabilisatoren, Elektrolyte, organische Lösungsmittel oder Silikonderivate.

[0034] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten vorteilhafter Weise Öle und Wachse. Vorteilhafte Öle sind hier Caprylic/Capric Triglycerid, Octyldodecanol, Butylen Glycol Dicaprylat/Dicaprat, Bis-Diglyceryl Polyacyladipat-2, Pentaerythrityl Tetraisoostearat, Ricinusöl, Lanolinöl, hydriertes Polydecen, Isopropylpalmitat, Cetylpalmitat, Myristyl-lactat, Avocadoöl, Isostearyl Isoostearat, Triisostearin, Oleyl Erucat, Jojobaöl, Dicaprylylcarbonat, Squalan, Diisostearyl Malat, Cyclomethicon, Polyisobuten, Propylencarbonat

[0035] Vorteilhafte Wachse sind Cetearylalkohol, Cetylalkohol, Oleylalkohol, Myristyl Myristat, Stearyl Beeswax + Behenyl Beeswax, Bienenwachs, Candelilla Cera, Cera Carnaúba, Cera Alba, Cera Microcristallina, C16-40 Alkyl Stearat, C16-36 Alkyl Stearat, C18-38 Alkyl Hydroxystearoyl Stearat, C20-40 Alkyl Stearat, C24-40 Alkyl Stearat, Glycerylbehenat

[0036] Erfindungsgemäß können als günstige Antioxidantien alle für kosmetische und/oder dermatologische Anwendungen geeigneten oder gebräuchlichen Antioxidantien verwendet werden.

[0037] Vorteilhaft werden die Antioxidantien gewählt aus der Gruppe bestehend aus Aminosäuren (z. B. Glycin, Histidin, Tyrosin, Tryptophan) und deren Derivate, Imidazole (z. B. Urocaninsäure) und deren Derivate, Peptide wie D,L-Carnosin, D-Carnosin, L-Carnosin und deren Derivate (z. B. Anserin), Carotinoide, Carotine und deren Derivate, Liponsäure und deren Derivate (z. B. Dihydroliponsäure), Aurothioglucose, Propylthiouracil und andere Thiole (z. B. Thioredoxin, Glutathion, Cystein, Cystin, Cystamin und deren Glycosyl-, N-Acetyl-, Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Amyl-, Butyl- und Lauryl-, Palmitoyl-, Oleyl-, Cholesteryl- und Glycylester) sowie deren Salze, Dilaurylthiodipropionat, Di-stearylthiodipropionat, Thiodipropionsäure und deren Derivate (Ester, Ether, Peptide, Lipide, Nukleotide, Nukleoside und Salze) sowie Sulfoximinverbindungen (z. B. Buthioninsulfoximine, Homocysteinsulfoximin, Buthioninsulfone, Penta-, Hexa-, Heptathioninsulfoximin) in sehr geringen verträglichen Dosierungen, ferner (Metall)-Chelatoren (z. B. Hydroxyfettsäuren, Palmitinsäure, Phytinsäure, Lactoferrin), Hydroxysäuren (z. B. Zitronensäure, Milchsäure, Apfelsäure), Huminsäure, Gallensäure, Gallenextrakte, Bilirubin, Biliverdin, EDTA, EGTA und deren Derivate, ungesättigte Fettsäuren und deren Derivate (z. B. Linolensäure, Linolsäure, Ölsäure), Folsäure und deren Derivate, Ubichinon und Ubichinol und deren Derivate, Vitamin C und Derivate (z. B. Ascorbylpalmitat, Mg - Ascorbylphosphat, Ascorbylacetat), Tocopherole und Derivate (z. B. Vitamin E - acetat), Vitamin A und Derivate (Vitamin A - palmitat) sowie Konyferylbrenzoat des Benzoeharzes, Rutinsäure und deren Derivate, Ferulasäure und deren Derivate, Butylhydroxytoluol, Butylhydroxyanisol, Nordihydroguajakharzsäure, Nordihydroguajarsäure, Trihydroxybutyrophenon, Hamsäure und deren Derivate, Mannose und deren Derivate, Zink und dessen Derivate (z. B. ZnO, ZnSO₄) Selen und dessen Derivate (z. B. Selenmethionin), Stilbene und deren Derivate (z. B. Stilbenoxid, Trans-Stilbenoxid) und die erfindungsgemäß geeigneten Derivate (Salze, Ester, Ether, Zucker, Nukleotide, Nukleoside, Peptide und Lipide) dieser genannten Wirkstoffe.

[0038] Die Menge der Antioxidantien (eine oder mehrere Verbindungen) in den Zubereitungen beträgt vorzugsweise 0,001 bis 30 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,05 bis 20 Gew.-%, insbesondere 0,5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das

Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0039] Sofern Vitamin E und/oder dessen Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

[0040] Sofern Vitamin A bzw. Vitamin-A-Derivate, bzw. Carotine bzw. deren Derivate das oder die Antioxidantien darstellen, ist vorteilhaft, deren jeweilige Konzentrationen aus dem Bereich von 0,001 bis 5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Formulierung, zu wählen.

[0041] Es ist insbesondere vorteilhaft, wenn die kosmetischen und/oder dermatologischen Zubereitungen gemäß der vorliegenden Erfindung kosmetische oder dermatologische Wirkstoffe enthalten, wobei bevorzugte Wirkstoffe Antioxidantien sind, welche die Haut vor oxidativer Beanspruchung schützen können.

[0042] Weitere vorteilhafte Wirkstoffe im Sinne der vorliegenden Erfindung sind natürliche Wirkstoffe und/oder deren Derivate, wie z. B. alpha-Liponsäure, Phytoen, D-Biotin, Coenzym Q10, alpha-Glucosylrutin, Carnitin, Carnosin, natürliche und/oder synthetische Isoflavonoide, Kreatin, Taurin und/oder B-Alanin.

[0043] Erfindungsgemäße Rezepturen, welche z. B. bekannte Antifaltenwirkstoffe wie Flavonglycoside (insbesondere alpha-Glucosylrutin), Coenzym Q10, Vitamin E und/oder Derivate und dergleichen enthalten, eignen sich insbesondere vorteilhaft zur Prophylaxe und Behandlung kosmetischer oder dermatologischer Hautveränderungen, wie sie z. B. bei der Hautalterung auftreten (wie beispielsweise Trockenheit, Rauigkeit und Ausbildung von Trockenheitsfältchen, Juckreiz, verminderte Rückfettung (z. B. nach dem Waschen), sichtbare Gefäßerweiterungen (Teleangiektasien, Cuperosis), Schläffheit und Ausbildung von Falten und Fältchen, lokale Hyper-, Hypo- und Fehlpigmentierungen (z. B. Altersflecken), vergrößerte Anfälligkeit gegenüber mechanischem Stress (z. B. Rissigkeit) und dergleichen). Weiterhin vorteilhaft eignen sie sich gegen das Erscheinungsbild der trockenen bzw. rauen Haut.

[0044] Auch können die erfindungsgemäßen Zubereitungen erfindungsgemäß vorteilhaft mit die Haut beruhigenden und pflegenden Substanzen versetzt sein. Hierzu zählen beispielsweise Panthenol, Allantoin, Tannin, Antihistaminika, Antiphlogistika, Glucocorticoide (z.B. Hydrocortison) sowie Pflanzenwirkstoffe wie Azulen und Bisabolol, Glycyrrhizin, Hamamelin und Pflanzenextrakte wie Kamille, aloe vera, Hamamelis, Süßholzwurzel.

[0045] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen enthalten vorteilhafter Weise Substanzen zur Hautbefeuchtung (engl. Moisturizer). Zu den erfindungsgemäß vorteilhaften Hautbefeuchtungsmitteln zählen unter anderem Polyole wie Glycerin und Sorbit. Auch andere Hautbefeuchtungsmittel wie ethoxylierte Polyole und hydrolysierte Proteine, Komponenten des natürlichen Feuchthaltefaktors der Haut (engl. Natural Moisturizing Factor, NMF) z.B. Harnstoff, Natriumlactat und bestimmte Aminosäuren werden erfindungsgemäß vorteilhaft eingesetzt.

[0046] Erfindungsgemäß vorteilhaft beträgt die Konzentration an Hautbefeuchtungsmitteln 1 bis 20 und bevorzugt 3 bis 12 Gew.-% und ganz besonders bevorzugt 5 bis 10 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung.

[0047] Zur Anwendung werden die erfindungsgemäßen kosmetischen Zubereitungen in der für Kosmetika und Dermatika üblichen Weise auf die Haut in ausreichender Menge aufgebracht.

[0048] Nicht zuletzt ist die Verwendung von kosmetischen Zubereitungen als Selbstbräuner, Sonnenschutzmittel und/oder dekoratives Kosmetikum Teil der vorliegenden Erfindung.

[0049] Vorteilhaft sind solche kosmetische und dermatologische Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmittels vorliegen. Vorteilhaft enthalten diese mindestens einen UVA-Filter und/oder mindestens einen UVB-Filter und/oder mindestens einen UV-Breitbandfilter und/oder mindestens ein anorganisches Pigment. Es sind dabei alle durch die Positivliste der Kosmetikverordnung der Bundesrepublik Deutschland bzw. entsprechenden Listen der Europäischen Union zugelassenen UV-Lichtschutzfilter erfindungsgemäß vorteilhaft einsetzbar.

[0050] Vorteilhaft beträgt die Gesamtmenge der UV-Filtersubstanzen 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 16,0 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, welche die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel für die Haut dienen.

[0051] Es ist auch vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung, kosmetische und dermatologische Zubereitungen zu erstellen, deren hauptsächlichlicher Zweck nicht der Schutz vor Sonnenlicht ist, die aber dennoch einen Gehalt an UV-Schutzsubstanzen enthalten. So werden z. B. in Tagescrèmes oder Make-up-Produkten gewöhnlich UV-A- bzw. UV-B-Filtersubstanzen eingearbeitet. Auch stellen UV-Schutzsubstanzen, ebenso wie Antioxidantien und, gewünschtenfalls, Konservierungsstoffe, einen wirksamen Schutz der Zubereitungen selbst gegen Verderb dar. Günstig sind ferner kosmetische und dermatologische Zubereitungen, die in der Form eines Sonnenschutzmittels vorliegen.

[0052] Dementsprechend enthalten die Zubereitungen im Sinne der vorliegenden Erfindung vorzugsweise mindestens eine UV-A- und/oder UV-B-Filtersubstanz. Die Formulierungen können, obgleich nicht notwendig, gegebenenfalls auch ein oder mehrere organische und/oder anorganische Pigmente als UV-Filtersubstanzen enthalten, welche in der Wasser- und/oder der Ölphase vorliegen können.

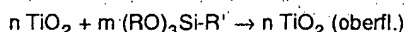
[0053] Bevorzugte anorganische Pigmente als UV-Filter und/oder zur Stabilisierung der erfindungsgemäßen Zubereitung sind Metalloxide und/oder andere in Wasser schwerlösliche oder unlösliche Metallverbindungen, insbesondere Oxide des Titans (TiO₂), Zinks (z. B. ZnO), Eisens (z. B. Fe₂O₃), Zirkoniums (z. B. ZrO₂), Siliciums (z. B. SiO₂) bzw.

Silikate (z.B. Talkum), Mangans (z. B. MnO), Aluminiums (z. B. Al₂O₃), Cers (z. B. Ce₂O₃), Mischoxide der entsprechenden Metalle sowie Abmischungen aus solchen Oxiden, sowie das Sulfat des Bariums (BaSO₄).

[0054] Im wesentlichen unerheblich für die vorliegende Erfindung ist es, in welcher der gegebenenfalls natürlich vorkommenden Modifikationen die verwendeten Metalloxide vorliegen.

[0055] Die Titandioxid-Pigmente können sowohl in der Kristallmodifikation Rutil als auch Anatas vorliegen und können im Sinne der vorliegenden Erfindung vorteilhaft oberflächlich behandelt ("gecoatet") sein, wobei beispielsweise ein hydrophiler, amphiphiler oder hydrophober Charakter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente nach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen und/oder hydrophoben anorganischen und/oder organischen Schicht versehen werden. Die verschiedenen Oberflächenbeschichtung können im Sinne der vorliegenden Erfindung auch Wasser enthalten.

[0056] Ein solches Verfahren, das im folgenden am Beispiel von Titandioxid beschrieben wird, besteht beispielsweise darin, daß die hydrophobe Oberflächenschicht nach einer Reaktion gemäß



erzeugt wird. n und m sind dabei nach Belieben einzusetzende stöchiometrische Parameter, R und R' die gewünschten organischen Reste.

[0057] Eine weitere vorteilhafte Beschichtung der anorganischen Pigmente besteht aus Dimethylpolysiloxan (auch: Dimethicone), einem Gemisch vollmethylierter, linearer Siloxanpolymere, die endständig mit Trimethylsiloxy-Einheiten blockiert sind. Besonders vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Zinkoxid-Pigmente, die auf diese Weise beschichtet werden.

[0058] Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der anorganischen Pigmente mit einem Gemisch aus Dimethylpolysiloxan, insbesondere Dimethylpolysiloxan mit einer durchschnittlichen Kettenlänge von 200 bis 350 Dimethylsiloxan-Einheiten, und Silicagel, welches auch als Simethicone bezeichnet wird. Es ist insbesondere von Vorteil, wenn die anorganischen Pigmente zusätzlich mit Aluminiumhydroxid bzw. Aluminiumoxidhydrat (auch: Alumina, CAS-Nr.: 1333-84-2) beschichtet sind. Besonders vorteilhaft sind Titandioxide, die mit Simethicone und Alumina beschichtet sind, wobei die Beschichtung auch Wasser enthalten kann. Ein Beispiel hierfür ist das unter dem Handelsnamen Eusolex T2000 bei der Firma Merck erhältliche Titandioxid.

[0059] Besonders vorteilhaft sind TiO₂-Pigmente, beispielsweise die mit Aluminiumstearat beschichteten, unter der Handelsbezeichnung MT 100 T bei der Firma TAYCA erhältlichen.

[0060] Beschriebene beschichtete und unbeschichtete Titandioxide können im Sinne vorliegender Erfindung auch in Form kommerziell erhältlicher ölgiger oder wäßriger Vordispersionen zur Anwendung kommen. Diesen Vordispersionen können vorteilhaft Dispergierhilfsmittel und/oder Solubilisationsvermittler zugesetzt sein.

Die erfindungsgemäßen Titandioxide zeichnen sich durch eine Primärpartikelgröße zwischen 10 nm bis 200 nm aus.

Handelsname	Coating	zusätzliche Bestand- teile der Vordispersion	Hersteller
MT-100TV	Aluminiumhydroxid Stearinsäure	-	Tayca Corporation
MT 100 T	Aluminiumhydroxid Stearinsäure	-	Tayca Corporation
MT-100Z	Aluminiumhydroxid Stearinsäure	-	Tayca Corporation
MT-100F	Stearinsäure Eisenoxid	-	Tayca Corporation
MT-500SAS	Alumina, Silica Silikon	-	Tayca Corporation
MT-100AQ	Silica Aluminiumhydroxid Alginsäure	-	Tayca Corporation
Eusolex T-2000	Alumina Simethicone	-	Merck KGaA
Eosolex TS	Alumina, Stearinsäure	-	Merck KGaA
Titandioxid P25	None	-	Degussa
Titandioxid T805 (Uvinul TiO ₂)	Octyltrimethylsilan	-	Degussa

(fortgesetzt)

Handelsname	Coating	zusätzliche Bestand- teile der Vordispersion	Hersteller
UV-Titan X170	Alumina Dimethicone	-	Kemira
UV-Titan X161	Alumina, Silica Stearinsäure	-	Kemira
Tioveil AQ 10PG	Alumina Silica	Wasser Propylenglycol	Solaveil Uniquema
Mirasun TiW 60	Alumina Silica	Wasser	Rhone-Poulenc

[0061] Im Sinne der vorliegenden Erfindung sind besonders bevorzugte Titandioxide das MT-100 Z und MT-100 TV von Tayca Corporation, Eusolex T-2000 und Eusolex TS von Merck und das Titandioxid T 805 von Degussa.

[0062] Zinkoxide können im Sinne der vorliegenden Erfindung auch in Form kommerziell erhältlicher ölig oder wässriger Vordispersionen zur Anwendung kommen. Erfindungsgemäß geeignete Zinkoxidpartikel und Vordispersionen von Zinkoxidpartikeln zeichnen sich durch eine Primärpartikelgröße von < 300 nm aus und sind unter folgenden Handelsbezeichnungen bei den aufgeführten Firmen erhältlich:

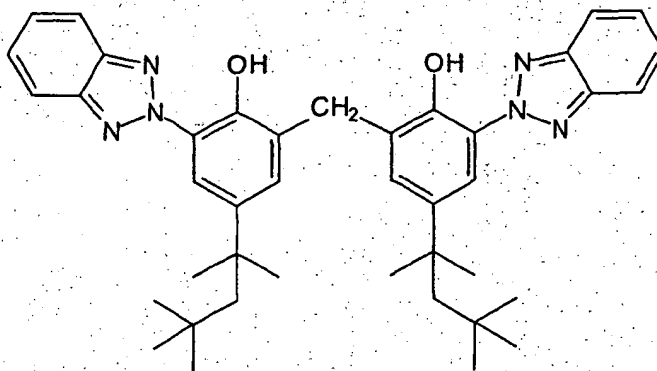
Handelsname	Coating	Hersteller
Z- Cote HP1	2% Dimethicone	BASF
Z- Cote	/	BASF
ZnO NDM	5% Dimethicone	H&R
MZ 707M	7% Dimethicone	M. Tayca Corp.
NanoX 500	/	Elementis
ZnO Neutral	/	H&R

[0063] Besonders bevorzugte Zinkoxide im Sinne der Erfindung sind das Z-Cote HP1 von der Firma BASF und das Zinkoxid NDM von der Firma Haarmann & Reimer.

[0064] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner die Verwendung einer Mischung verschiedener Pigmenttypen sowohl innerhalb eines Kristalls, beispielsweise als Eisenmischoxid oder Talkum (Magnesiumsilicat), als auch durch Kombination mehrerer Metalloxydtypen innerhalb einer Zubereitung. Besonders vorteilhaft sind Magnesiumsilicate, beispielsweise die unter der Handelsbezeichnung Talkum Micron bei der Firma Grolmann erhältlichen.

[0065] Die Gesamtmenge an einem oder mehreren anorganischen Pigmenten in der fertigen kosmetischen Zubereitung wird vorteilhaft aus dem Bereich 0,1 Gew.-% bis 25 Gew.-% gewählt, vorzugsweise 0,5 Gew.-% bis 18 Gew.-%.

[0066] Vorteilhaftes organisches Pigment im Sinne der vorliegenden Erfindung ist das 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenol) [INCI: Bisoctyltriazol], welches durch die chemische Strukturformel

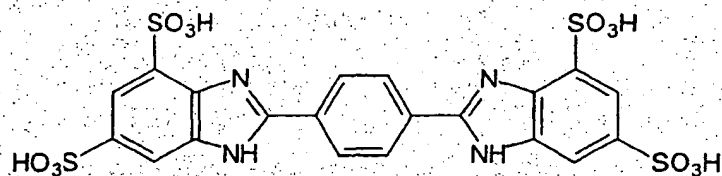


gekennzeichnet ist und unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® M bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist.

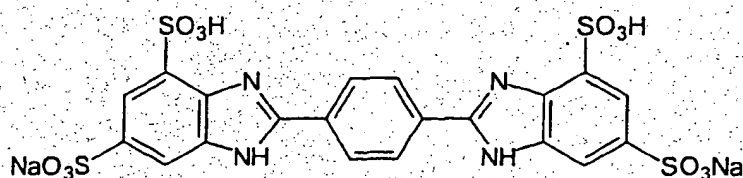
[0067] Vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Dibenzoylmethanderivate, ins-

besondere das 4-(tert.-Butyl)-4'-methoxydibenzoylmethan (CAS-Nr. 70356-09-1), welches von Givaudan unter der Marke Parso® 1789 und von Merck unter der Handelsbezeichnung Eusolex® 9020 verkauft wird.

[0068] Weitere vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen sind die Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazolyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure

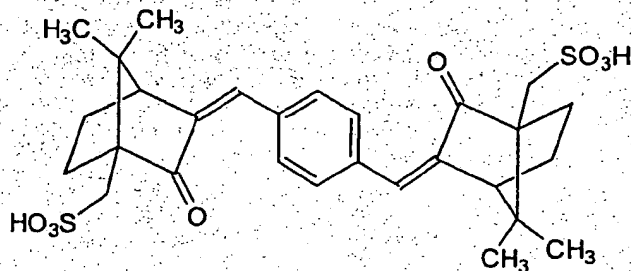


und ihre Salze, besonders die entsprechenden Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salze, insbesondere das Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazolyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure-bis-natriumsalz

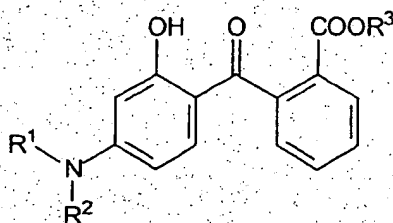


mit der INCI-Bezeichnung Bisimidazylate, welches beispielsweise unter der Handelsbezeichnung Neo Heliopan AP bei Haarmann & Reimer erhältlich ist.

[0069] Ferner vorteilhaft sind das 1,4-di(2-oxo-10-Sulfo-3-bornylidenmethyl)-Benzol und dessen Salze (besonders die entsprechenden 10-Sulfato-Verbindungen, insbesondere das entsprechende Natrium-, Kalium- oder Triethanolammonium-Salz), das auch als Benzol-1,4-di(2-oxo-3-bornylidenmethyl-10-sulfonsäure) bezeichnet wird und sich durch die folgende Struktur auszeichnet:



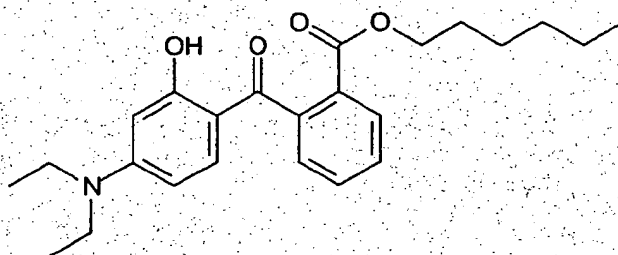
[0070] Weitere vorteilhafte UV-A-Filtersubstanzen sind Hydroxybenzophenone, die sich durch die folgende Strukturformel auszeichnen:



worin

- R¹ und R² unabhängig voneinander Wasserstoff, C₁-C₂₀-Alkyl, C₃-C₁₀-Cycloalkyl oder C₃-C₁₀-Cycloalkenyl bedeuten, wobei die Substituenten R¹ und R² gemeinsam mit dem Stickstoffatom, an das sie gebunden sind, einen 5- oder 6-Ring bilden können und
- R³ einen C₁-C₂₀-Alkyl Rest bedeutet.

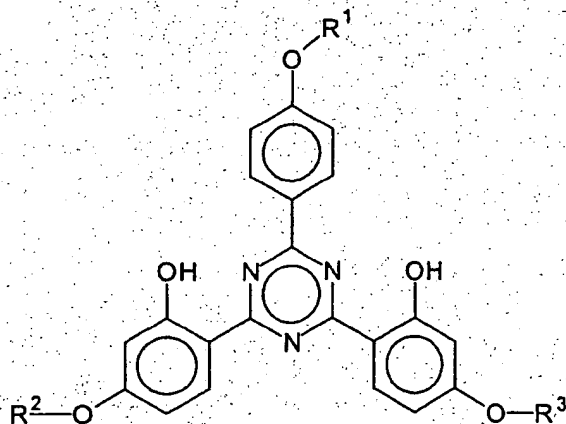
[0071] Ein besonders vorteilhaftes Hydroxybenzophenon im Sinne der vorliegenden Erfindung ist der 2-(4'-Diethylamino-2'-hydroxybenzoyl)-benzoesäurehexylester (auch: Aminobenzophenon), welcher sich durch folgende Struktur auszeichnet:



und unter dem Handelsnamen Uvinul A Plus bei der Fa. BASF erhältlich ist.

[0072] Vorteilhafte UV-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner sogenannte Breitbandfilter, d.h. Filtersubstanzen, die sowohl UV-A- als auch UV-B-Strahlung absorbieren.

[0073] Vorteilhafte Breitbandfilter oder UV-B-Filtersubstanzen sind beispielsweise Bis-Resorcinyltriazinderivate mit der folgenden Struktur:

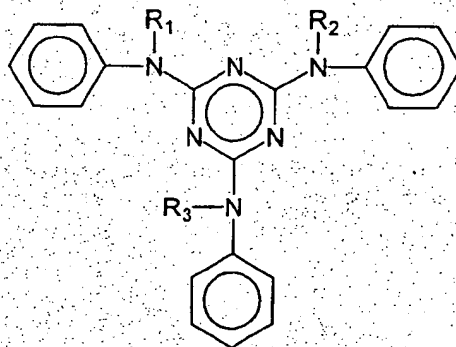


wobei R¹, R² und R³ unabhängig voneinander gewählt werden aus der Gruppe der verzweigten und unverzweigten

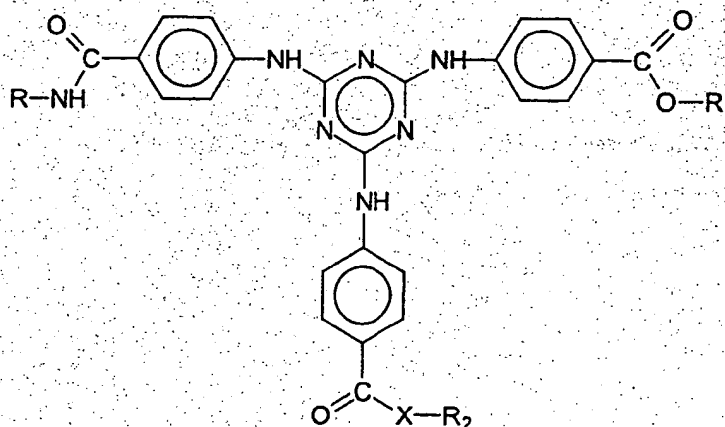
Alkylgruppen mit 1 bis 10 Kohlenstoffatomen bzw. ein einzelnes Wasserstoffatom darstellen. Insbesondere bevorzugt sind das 2,4-Bis-([4-(2-Ethylhexyloxy)-2-hydroxy]-phenyl)-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin (INCI: Aniso Triazin), welches unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® S bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist.

[0074] Besonders vorteilhafte Zubereitungen im Sinne der vorliegenden Erfindung, die sich durch einen hohen bzw. sehr hohen UV-A-Schutz auszeichnen, enthalten bevorzugt mehrere UV-A- und/oder Breitbandfilter, insbesondere Dibenzoylmethanderivate [beispielsweise das 4-(tert.-Butyl)-4'-methoxydibenzoylmethan], Benzotriazolderivate [beispielsweise das 2,2'-Methylen-bis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenol)], Phenylen-1,4-bis-(2-benzimidazolyl)-3,3'-5,5'-tetrasulfonsäure und/oder ihre Salze, das 1,4-di(2-oxo-10-Sulfo-3-bornylenmethyl)-Benzol und/oder dessen Salze und/oder das 2,4-Bis-([4-(2-Ethylhexyloxy)-2-hydroxy]-phenyl)-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, jeweils einzeln oder in beliebigen Kombinationen miteinander.

[0075] Auch andere UV-Filtersubstanzen, welche das Strukturmotiv



aufweisen, sind vorteilhafte UV-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung, beispielsweise die in der Europäischen Offenlegungsschrift EP 570 838 A1 beschriebenen s-Triazinderivate, deren chemische Struktur durch die generische Formel

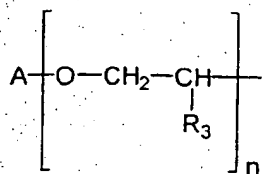


wiedergegeben wird, wobei

R einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, darstellt,

X ein Sauerstoffatom oder eine NH-Gruppe darstellt,

R₁ einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, oder ein Wasserstoffatom, ein Alkalimetallatom, eine Ammoniumgruppe oder eine Gruppe der Formel



bedeutet, in welcher

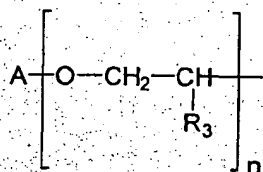
A einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkyl- oder Arylrest darstellt, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen,

R₃ ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,

n eine Zahl von 1 bis 10 darstellt,

R₂ einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, darstellt, wenn X die NH-Gruppe darstellt, und

einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkylrest, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen, oder ein Wasserstoffatom, ein Alkalimetallatom, eine Ammoniumgruppe oder eine Gruppe der Formel



bedeutet, in welcher

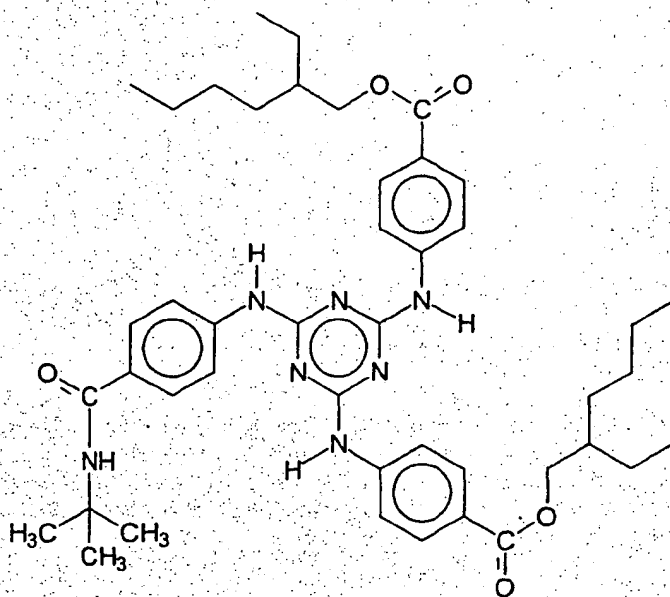
A einen verzweigten oder unverzweigten C₁-C₁₈-Alkylrest, einen C₅-C₁₂-Cycloalkyl- oder Arylrest darstellt, gegebenenfalls substituiert mit einer oder mehreren C₁-C₄- Alkylgruppen,

R₃ ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe darstellt,

n eine Zahl von 1 bis 10 darstellt,

wenn X ein Sauerstoffatom darstellt.

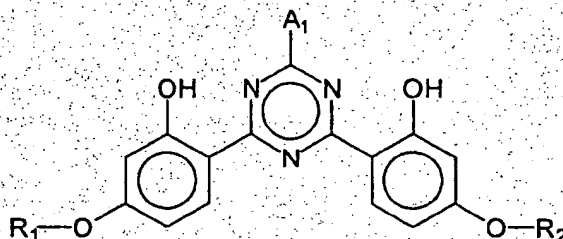
[0076] Besonders bevorzugte UV-Filtersubstanz im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner ein unsymmetrisch substituiertes s-Triazin, dessen chemische Struktur durch die Formel



wiedergegeben wird, welches im Folgenden auch als Diocetylbutylamidotriazon (INCI: Diocetylbutamidotriazone) bezeichnet wird und unter der Handelsbezeichnung UVASORB HEB bei Sigma 3V erhältlich ist.

[0077] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist auch ein symmetrisch substituiertes s-Triazin, das 4,4'-(-1,3,5-Triazin-2,4,6-tryltriimino)-tris-benzoësäure-tris(2-ethylhexylester), synonym: 2,4,6-Tris-[anilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy))-1,3,5-triazin (INCI: Octyl Triazone), welches von der BASF Aktiengesellschaft unter der Warenbezeichnung UVINUL® T 150 vertrieben wird.

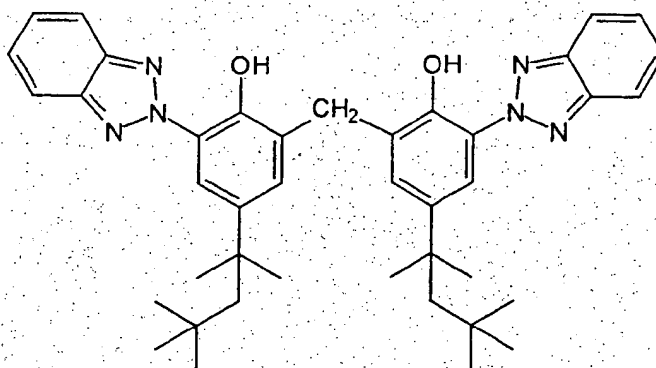
[0078] Auch in der Europäischen Offenlegungsschrift 775 698 werden bevorzugt einzusetzende Bis-Resorcinyltriazinderivate beschrieben, deren chemische Struktur durch die generische Formel



wiedergegeben wird, wobei R_1 , R_2 und A_1 verschiedenste organische Reste repräsentieren.

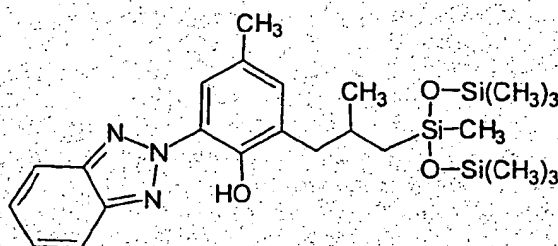
[0079] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner das 2,4-Bis-[[4-(3-sulfonato)-2-hydroxy-propyloxy]-2-hydroxy]-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin Natriumsalz, das 2,4-Bis-[[4-(3-(2-Propyloxy)-2-hydroxy-propyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-[[4-(2-ethyl-hexyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-[4-(2-methoxyethyl-carboxyl)-phenylamino]-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-[[4-(3-(2-propyloxy)-2-hydroxypropyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-[4-(2-ethyl-carboxyl)-phenylamino]-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-[[4-(2-ethyl-hexyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-(1-methyl-pyrrol-2-yl)-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-[[4-tris(trimethylsiloxy-silylpropyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin, das 2,4-Bis-[[4-(2"-methylpropenyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin und das 2,4-Bis-[[4-(1',1',1',3',5',5',5'-Heptamethylsiloxy-2"-methylpropyloxy)-2-hydroxy]-phenyl]-6-(4-methoxyphenyl)-1,3,5-triazin.

Ein vorteilhafter Breitbandfilter im Sinne der vorliegenden Erfindung ist das 2,2'-Methylenbis-(6-(2H-benzotriazol-2-yl)-4-(1,1,3,3-tetramethylbutyl)-phenol), welches durch die chemische Strukturformel



gekennzeichnet ist und unter der Handelsbezeichnung Tinosorb® M bei der CIBA-Chemikalien GmbH erhältlich ist.

[0080] Vorteilhafter Breitbandfilter im Sinne der vorliegenden Erfindung ist ferner das 2-(2Hbenzotriazol-2-yl)-4-methyl-6-[2-methyl-3-{1,3,3,3-tetramethyl-1-[(tri methylsilyl)oxy]d i-siloxanyl}propyl]-phenol (CAS-Nr.: 155633-54-8) mit der INCI-Bezeichnung Drometrizole Trisiloxane, welches durch die chemische Strukturformel



gekennzeichnet ist.

[0081] Die UV-B- und/oder Breitband-Filter können öllöslich oder wasserlöslich sein. Vorteilhafte öllösliche UV-B- und/oder Breitband-Filtersubstanzen sind z. B.:

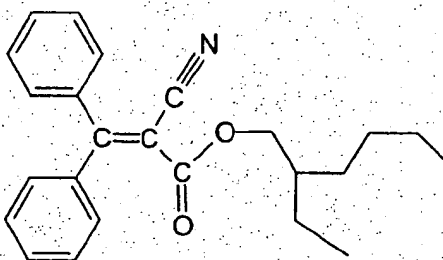
- 3-Benzylidencampher-Derivate, vorzugsweise 3-(4-Methylbenzyliden)campher, 3-Benzylidencampher;
- 4-Aminobenzoesäure-Derivate, vorzugsweise 4-(Dimethylamino)benzoesäureamylester;
- 2,4,6-Triarilino-(p-carbo-2'-ethyl-1'-hexyloxy)-1,3,5-triazin;
- Ester der Benzalmalonsäure, vorzugsweise 4-Methoxybenzalmalonsäuredi(2-ethylhexyl)ester;
- Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester, 4-Methoxyzimtsäureisopentylester;
- Derivate des Benzophenons, vorzugsweise 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylbenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxybenzophenon
- sowie an Polymere gebundene UV-Filter.

[0082] Vorteilhafte wasserlösliche UV-B- und/oder Breitband-Filtersubstanzen sind z. B.:

- Salze der 2-Phenylbenzimidazol-5-sulfonsäure, wie ihr Natrium-, Kalium- oder ihr Triethanolammonium-Salz, sowie die Sulfonsäure selbst;
- Sulfonsäure-Derivate des 3-Benzylidencamphers, wie z. B. 4-(2-Oxo-3-bornylidenmethyl)benzolsulfonsäure, 2-Methyl-5-(2-oxo-3-bornylidenmethyl)sulfonsäure und deren Salze.

[0083] Besonders vorteilhafte bei Raumtemperatur flüssige UV-Filtersubstanzen im Sinne der vorliegenden Erfindung sind Homomenthylsalicylat (INCI: Homosalate), 2-Ethylhexyl-2-hydroxybenzoat (2-Ethylhexylsalicylat, Octylsalicylat, INCI: Octyl Salicylate), 4-Isopropylbenzylsalicylat und Ester der Zimtsäure, vorzugsweise 4-Methoxyzimtsäure(2-ethylhexyl)ester (2-Ethylhexyl-4-methoxycinnamat, INCI: Octyl Methoxycinnamate) und 4-Methoxyzimtsäureisopentylester (Isopentyl-4-methoxycinnamat, INCI: Isoamyl p-Methoxycinnamate), 3-(4-(2,2-bis Ethoxycarbonylvinyl)-phenoxy)propenyl-methoxysiloxan/ Dimethylsiloxan - Copolymer (INCI: Dimethicodiethylbenzalmalonat) welches beispielsweise unter der Handelsbezeichnung Parsol® SLX bei Hoffmann La Roche erhältlich ist.

[0084] Eine weitere erfindungsgemäß vorteilhaft zu verwendende Lichtschutzfiltersubstanz ist das Ethylhexyl-2-cyano-3,3-diphenylacrylat (Octocrylen), welches von BASF unter der Bezeichnung Uvinul® N 539 erhältlich ist und sich durch folgende Struktur auszeichnet:



[0085] Es kann auch von erheblichem Vorteil sein, polymergebundene oder polymere UV-Filtersubstanzen in Zubereitungen gemäß der vorliegenden Erfindung zu verwenden, insbesondere solche, wie sie in der WO-A-92/20690 beschrieben werden.

[0086] Die Liste der genannten UV-Filter, die im Sinne der vorliegenden Erfindung eingesetzt werden können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein.

[0087] Vorteilhaft enthalten die erfindungsgemäßen Zubereitungen die Substanzen, die UV-Strahlung im UV-A- und/oder UV-B-Bereich absorbieren, in einer Gesamtmenge von z. B. 0,1 Gew.-% bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 20 Gew.-%, insbesondere 1,0 bis 15,0 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, um kosmetische Zubereitungen zur Verfügung zu stellen, die das Haar bzw. die Haut vor dem gesamten Bereich der ultravioletten Strahlung schützen. Sie können auch als Sonnenschutzmittel fürs Haar oder die Haut dienen.

[0088] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen können Abmischungen aus Ölen bzw. öllöslichen Substanzen und Wasser bzw. wasserlöslichen Komponenten darstellen, die durch den Zusatz von herkömmlichen Emulgatoren und/oder mikronisierten Feststoffpartikeln stabilisiert werden. Hierbei stellen die erfindungsgemäßen Zubereitungen Öl in Wasser Emulsionen dar. Besonders vorteilhaft zur Stabilisierung dieser Formulierungen sind O/W-Emulgatoren insbesondere

[0089] Erfindungsgemäß können die Zubereitungen anorganische Pigmente mit amphiphilem Charakter, die sowohl in Wasser als auch in Öl dispergierbar sind, enthalten.

[0090] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen stellen Abmischungen aus Ölen bzw. öllöslichen Substanzen und Wasser bzw. wasserlöslichen Komponenten dar, die durch den Zusatz von mikronisierten Feststoffpartikeln stabilisiert werden und keinen Emulgator im herkömmlichen Sinn enthalten müssen. Eine Erklärungsmöglichkeit für die Stabilität dieser Zubereitungen ist, daß sich die Pigmentpartikel an die Tröpfchen der dispersen Phase anlagern und sozusagen eine mechanische Barriere bilden, die das Koaleszieren, d. h. das Zusammenfließen der Tröpfchen, verhindert.

[0091] Die erfindungsgemäßen Zubereitungen sind in jeglicher Hinsicht überaus befriedigende Präparate, die erstaunlicherweise höchst variabel in ihrem Wasser-Fettphasen-Verhältnis sind. Es war insbesondere überraschend, daß die erfindungsgemäßen Zubereitungen sich durch exzellente kosmetische Eigenschaften auszeichnen und sich daher für den Einsatz in vielen Bereichen der pflegenden und dekorativen Kosmetik anbieten. Für viele Anwendungen ist es insbesondere vorteilhaft, daß die erfindungsgemäßen Zubereitungen frei von Emulgatoren im herkömmlichen Sinne sein können. Die erfindungsgemäßen Zubereitungen sind ferner hervorragende Vehikel für verschiedenste Wirkstoffe.

[0092] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Pigmente zwischen 1 nm und 200 nm, besonders vorteilhaft zwischen 5 nm und 100 nm zu wählen.

[0093] Es ist vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung die Metalloxyde aus der Gruppe Titandioxid, Zinkoxid, Eisenoxide bzw. Eisenmischoxide, Siliciumdioxid bzw. Silicate (z. B. Talkum) zu wählen, wobei die Metalloxyde sowohl einzeln als auch im Gemisch vorliegen können.

[0094] Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung ist es, zur Stabilisierung der Pickering-Emulsionen unbehandelte, nahezu reine Pigmentpartikel zu verwenden, insbesondere solche, welche auch als Farbstoff in der Lebensmittelindustrie und/oder als Absorber von UV-Strahlung in Sonnenschutzmitteln verwendet werden können. Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma Merck erhältlichen Zinkoxid-Pigmente sowie solche, die unter den Handelsbezeichnungen Zinkoxid neutral bei Haarmann & Reimer oder NanoX von der Harcros Chemical Group erhältlich sind.

[0095] Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden vorteilhaft durch anorganische Pigmente stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Charakter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente

nach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophoben Schicht versehen werden.

[0096] Es ist ferner vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, die erfindungsgemäßen amphiphilen anorganischen Mikropigmente mit weiteren Pigmenten zu kombinieren, beispielsweise mit Titandioxidpigmenten, die mit Octylsilanol beschichtet sind, und/oder mit Siliciumdioxidpartikeln, die oberflächlich wasserabweisend behandelt sind. Zur Kombination geeignete Siliciumdioxidpartikel sind beispielsweise sphärische Polyalkylsilsesquioxan-Partikel wie sie in der Europäischen Offenlegungsschrift 0 686 391 erwähnt werden. Solche Polyalkylsilsesquioxan-Partikel sind beispielsweise unter den Handelsbezeichnungen Aerosil R972 und Aerosil 200V bei der Firma Degussa erhältlich. Geeignete Titandioxidpartikel sind unter der Handelsbezeichnung T805 ebenfalls bei der Firma Degussa erhältlich.

[0097] Als weitere vorteilhafte Pigmente können Bornitride eingesetzt werden, beispielsweise durch die im folgenden aufgelisteten Bornitride:

Handelsname	erhältlich bei
Boron Nitride Powder	Advanced Ceramics
Boron Nitride Powder	Sintec Keramik
Ceram Blanche	Kawasaki
HCST Boron Nitride	Stark
Très BN®	Carborundum
Wacker-Bornitrid BNP	Wacker-Chemie

[0098] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten Bornitridpartikel kleiner als 20 µm, besonders vorteilhaft kleiner als 15 µm zu wählen.

[0099] Pickering-Emulsionen im Sinne der vorliegenden Erfindung werden ebenfalls vorteilhaft durch Bornitridpartikel stabilisiert, die oberflächlich wasserabweisend behandelt ("gecoatet") sind, wobei gleichzeitig der amphiphile Charakter gebildet werden bzw. erhalten bleiben soll.

[0100] Eine vorteilhafte Beschichtung der Bornitridpartikel besteht aus Dimethylpolysiloxan (Dimethicon). Vorteilhaft sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1106 erhältlichen, mit Dimethicon behandelten Bornitridpartikel.

[0101] Vorteilhaft ist ferner eine Beschichtung der Bornitridpartikel mit Polymethylhydrogensiloxan, einem linearen Polysiloxan, welches auch als Methicone bezeichnet wird. Vorteilhafte, mit Methicone behandelte Bornitridpartikel sind beispielsweise die bei der Firma Carborundum unter der Handelsbezeichnung Très BN® UHP 1107 erhältlichen.

[0102] Es ist ferner vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch mikrofeine Polymerpartikel zu stabilisieren.

[0103] Vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel sind im Sinne der vorliegenden Erfindung beispielsweise Polycarbonate, Polyether, Polyethylen, Polypropylen, Polyvinylchlorid, Polystyrol, Polyamide, Polyacrylate und dergleichen mehr.

[0104] Erfindungsgemäß vorteilhaft sind beispielsweise mikrofeine Polyamid-Partikel, welche unter der Handelsbezeichnung SP-500 bei der Firma TORAY erhältlich sind. Ferner vorteilhaft sind Polyamid 6- (auch: Nylon 6) bzw. Polyamid 12- (auch: Nylon 12) Partikel. Polyamid 6 ist das aus ε-Aminocapronsäure (6-Aminohexansäure) oder ε-Caprolactam aufgebaute Polyamid [Poly(ε-caprolactam)], und Polyamid 12 ist ein Poly(ε-laurinlactam) aus ε-Laurinlactam. Vorteilhaft im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise Orgasok® 1002 (Polyamid 6) und Orgasok® 2002 (Polyamid 12) von der Firma ELF ATO-CHEM.

[0105] Weitere vorteilhafte Polymerpartikel sind mikrofeine Polymethacrylate. Solche Partikel sind beispielsweise unter der Handelsbezeichnung POLYTRAP® bei der Firma DOW CHEMICAL erhältlich.

[0106] Es ist insbesondere vorteilhaft, wenngleich nicht zwingend, wenn die verwendeten mikrofeinen Polymerpartikel oberflächlich beschichtet sind. Diese Oberflächenbehandlung kann darin bestehen, daß die Pigmente nach an sich bekannten Verfahren mit einer dünnen hydrophilen Schicht versehen werden. Vorteilhafte Beschichtungen bestehen beispielsweise aus TiO₂, ZrO₂ oder auch weiteren Polymeren, wie beispielsweise Polymethylmethacrylat.

[0107] Besonders vorteilhafte mikrofeine Polymerpartikel im Sinne der vorliegenden Erfindung sind ferner nach dem in der US-Patentschrift 4,898,913 beschriebenen Verfahren zur hydrophilen Beschichtung hydrophober Polymerpartikel erhältlich.

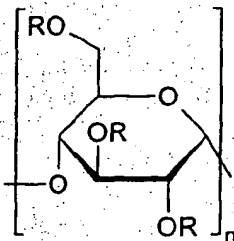
[0108] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten mikrofeinen Polymerpartikel kleiner als 100 µm, besonders vorteilhaft kleiner als 50 µm zu wählen. Dabei ist es im wesentlichen unerheblich, in welcher Form (Plättchen, Stäbchen, Kügelchen etc.) die verwendeten Polymerpartikel vorliegen.

[0109] Desweiteren ist es vorteilhaft, die erfindungsgemäßen Pickering-Emulsionen durch modifizierte Polysaccharide zu stabilisieren.

[0110] Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung sind beispielsweise durch Umsetzung von Stärke mit mono-, bi- oder polyfunktionellen Reagenzien bzw. Oxidations-Mitteln in weitgehend polymeranalog ver-

laufenden Reaktionen erhältlich:

[0111] Solche Reaktionen basieren im wesentlichen auf Umwandlungen der Hydroxy-Gruppen der Polyglucane durch Veretherung, Veresterung oder selektive Oxidation. Dabei entstehen z. B. sogenannte Stärkeether und Stärkeester der allgemeinen Strukturformel

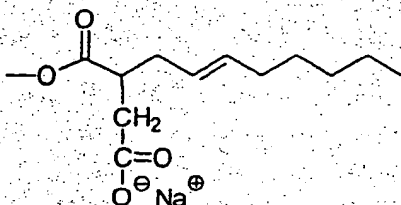


Strukturformel (I)

worin R beispielsweise ein Wasserstoff und/oder einen Alkyl- und/oder Aralkylrest (im Fall der Stärkeether) oder ein Wasserstoff und/oder einen organischen und/oder anorganischen Säure-Rest (im Fall der Stärkeester) darstellen kann. Stärkeether und Stärkeester sind vorteilhafte modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung.

[0112] Besonders vorteilhafte Stärkeether sind z. B. solche, die durch Veretherung von Stärke mit Tetramethylolacetylendiharnstoff erhältlich sind und welche als Amylum non mucilaginosum (nicht quellende Stärke) bezeichnet werden.

[0113] Insbesondere vorteilhaft sind ferner Stärkeester und deren Salze, beispielsweise die Natrium- und/oder Aluminiumsalze niedrigsubstituierter Halbestere der Stärke, insbesondere Natrium Stärke n-Octenylsuccinat der Strukturformel (I), worin R sich durch die folgende Struktur auszeichnet



und welches z. B. unter der Handelsbezeichnung Amiogum® 23 bei der Firma CERESTAR erhältlich ist sowie Aluminium Stärke Octenylsuccinate, insbesondere die unter den Handelsbezeichnungen Dry Flo® Elite LL und Dry Flo® PC bei der Firma CERESTAR erhältlichen.

[0114] Vorteilhaft ist es, den mittleren Partikeldurchmesser der verwendeten modifizierten Polysaccharide kleiner als 20 µm, besonders vorteilhaft kleiner als 15 µm zu wählen.

[0115] Die Liste der genannten modifizierten Polysaccharide, die erfindungsgemäße Pickering-Emulsionen stabilisieren können, soll selbstverständlich nicht limitierend sein. Modifizierte Polysaccharide im Sinne der vorliegenden Erfindung sind auf zahlreichen, an sich bekannten Wegen, sowohl chemischer als auch physikalischer Natur erhältlich.

[0116] Vorteilhaft in allen vorgenannten Fällen ist es, die Konzentration der erfindungsgemäßen amphiphilen Pigmente größer als 1 Gew.-%, insbesondere zwischen 1 Gew.-% und 30 Gew.-%, besonders vorteilhaft zwischen 2,5 Gew.-% und 7,5 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen, zu wählen.

[0117] Die nachfolgenden Beispiele sollen die vorliegende Erfindung verdeutlichen, ohne sie einzuschränken. Alle Mengenangaben, Anteile und Prozentanteile sind, soweit nicht anders angegeben, auf das Gewicht und die Gesamtmenge bzw. auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen bezogen.

Beispiel 1:

[0118]

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	0,50
PEG-100 Stearat	5,00
Cetyl Alkohol	2,50
Cetyl Dimethicon Copolyol	0,50
DHA	2,0
Hektorit	0,50
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,50
Ethylhexyl Methoxycinnamat	8,00
Ethylhexyl Salicylat	4,00
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	1,00
Dicaprylyl Ether	4,00
Phenyltrimethicon	2,00
Glycerin	10,0
Tocopherol	1,00
Iodopropyl Butylcarbamt	0,12
Phenoxyethanol	0,50
Parfüm	0,20
Wasser	ad. 100

Beispiel 2:

[0119]

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	2,00
Isoceteth-20	0,50
Ceteareth-12	5,00
Cetyl Alkohol	1,00
DHA	3,5
Bentonit	0,50
Cocoglyceride	3,00
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	4,00
Cyclomethicon	3,00
Glycerin	5,00
Shea Butter	2,00
Methylparaben	0,50
Phenoxyethanol	0,40
Octoxyglycerin	0,30

(fortgesetzt)

PIT - Emulsionen (Spray)	
Trisodium EDTA	0,40
Wasser	ad. 100

Beispiel 3:**[0120]**

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	3,00
PEG-100 Stearat	1,00
DHA	1,0
Hektorit	0,30
Aniso Triazin	0,50
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,00
Terephthaliden Dicampher Sulfonsäure	0,50
Drometrisol Trisiloxan	2,00
Ethylhexyl Triazon	2,00
Octocrylen	5,00
Dibutyl Adipate	2,50
Methylparaben	0,25
Parfüm	0,20
Wasser	ad. 100

Beispiel 4:**[0121]**

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	5,00
Ceteareth-12	1,00
Ceteareth-20	2,00
Cetyl Alkohol	1,50
Cetyl Palmitat	0,50
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	0,75
DHA	1,0
Stearalkoniumhektorit	0,30
Aniso Triazin	2,00
Ethylhexyl Methoxycinnamat	4,50
Ethylhexyl Salicylat	
Diocetyl Butamidotriazon	3,00
Ethylhexyl Triazon	4,00

(fortgesetzt)

PIT - Emulsionen (Spray)	
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	3,00
Cocoglyceride	3,00
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	3,00
Dicaprylyl Carbonat	0,50
PVP Hexadecen Copolymer	1,00
Glycerin	7,50
Tocopherol	0,75
DMDM Hydantoin	0,10
Phenoxyethanol	1,00
Ethanol	2,00
Trisodium EDTA	0,15
Parfüm	0,20
Wasser	ad. 100

Beispiel 5:

[0122]

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glyceryl Isostearat	3,50
Isoceteth-20	2,00
PEG-100 Stearat	1,00
Cetyl Dimethicon Copolyol	0,50
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	0,25
DHA	0,5
Hektorit	0,5
Butyl Methoxydibenzoylmethan	5,00
Bisimidazylat	1,00
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5,00
Ethylhexyl Salicylat	3,50
Diocetyl Butamidotriazon	2,00
Octocrylen	8,00
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	1,00
PVP Hexadecen Copolymer	1,50
Tocopherol	0,50
Iodopropyl Butylcarbamt	0,20
Methylparaben	0,45
Octoxyglycerin	1,00
Parfüm	0,45

(fortgesetzt)

PIT - Emulsionen (Spray)	
Wasser	ad. 100

Beispiel 6:

[0123]

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glyceryl Isostearat	4,00
Ceteareth-20	2,50
Cetyl Alkohol	0,50
Cetyl Palmitat	1,00
DHA	4,00
Henna	1,00
Bentonit	0,30
Hektorit	0,30
Aniso Triazin	3,00
Drometrisol Trisiloxan	3,00
Ethylhexyl Methoxycinnamat	8,00
Ethylhexyl Salicylat	4,00
Diocetyl Butamidotriazon	2,00
C12-15 Alkyl Benzoat	4,00
Cocoglyceride	2,50
Dibutyl Adipate	3,00
Phenyltrimethicon	3,00
Iodopropyl Butylcarbamt	0,15
Trisodium EDTA	0,20
Wasser	ad. 100

Beispiel 7:

[0124]

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	0,50
Glyceryl Isostearat	2,00
Ceteareth-20	3,00
Cetyl Alkohol	1,50
Cetyl Dimethicon Copolyol	1,00
DHA	5,00
Hektorit	0,40
Terephthaliden Dicappher Sulfonsäure	1,00

(fortgesetzt)

PIT - Emulsionen (Spray)	
Ethylhexyl Triazon	1,50
Tocopherol	1,00
Ethanol	7,50
Wasser	ad. 100

Beispiel 8:**[0125]**

PIT - Emulsionen (Spray)	
Glycerinmonostearat SE	4,00
Ceteareth-12	3,50
PEG-100 Stearat	0,50
DHA	1,00
Stearalkoniumhektorit	0,30
Drometrizol Trisiloxan	1,00
Diocetyl Butamidotriazon	1,50
Ethylhexyl Triazon	3,00
Octocrylen	7,50
Al-Stearat + TiO ₂	1,50
Cocoglyceride	3,50
Dicaprylyl Carbonat	6,00
Dibutyl Adipate	1,00
Cyclomethicon	4,00
Shea Butter	0,50
Phenoxyethanol	1,00
Ethanol	4,00
Trisodium EDTA	0,50
Parfüm	0,20
Wasser	ad. 100

Beispiel 9:**[0126]**

O/W - Emulsions-Spray	
Xanthan Gum	0,7
Ceteareth-20	1,0
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	0,2
DHA	0,5
Hektorit	0,5

(fortgesetzt)

OW - Emulsions-Spray	
Bisimidazylat	0,5
Terephthaliden Dicumpher Sulfonsäure	0,5
Drometrizol Trisiloxan	3,0
Octocrylen	6,0
Diethyl Butamidotriazon	1,0
4-Methylbenzyliden Campher	2,0
Titandioxid	2,0
C12-15 Alkyl Benzoat	5,0
Cocoglyceride	2,5
Dimethicon	5,0
Glycerin	0,3
Ascorbyl - Palmitat	0,5
Glycin Soja	1,5
Phenöxyethanol	1,0
Trisodium EDTA	0,1
Parfüm	0,4
Wasser	ad. 100

Beispiel 10:**[0127]**

Hydrodispersionsspray	
Xanthan Gum	0,2
Bentonit	0,5
Hydroxypropyl Cellulose	0,5
DHA	2,0
Aniso Triazin	2,0
Ethylhexyl Methoxycinnamat	10,0
Ethylhexyl Salicylat	5,0
Homosalat	4,0
Octocrylen	4,0
Diethyl Butamidotriazon	2,5
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	1,0
PVP Hexadecen Copolymer	0,75
Glycerin	10,0
Vitamin E -Acetat	0,5
DMDM Hydantoin	0,12
Propylparaben	0,02

(fortgesetzt)

Hydrodispersionsspray	
Trisodium EDTA	0,3
Wasser	ad. 100

Beispiel 11:

[0128]

O/W - Emulsions-Spray	
Acrylates/C10-30 Alky Acrylate Crosspolymer	0,3
Hektorit	0,2
PEG-40 Stearat	2,0
Cetyl Alkohol	0,5
DHA	3,5
Butyl Methoxydibenzoylmethan	0,5
Octocrylen	2,0
Dimethicon Diethylbenzalmalonat	4,0
Ethylhexyl Triazon	3,0
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	7,5
Dicaprylyl Carbonat	4,0
Dimethicon	2,5
Glycerin	7,5
Vitamin E -Acetat	0,75
Ascorbyl - Palmitat	0,25
Vaseline	2,0
Phenoxyethanol	1,0
Ethanol	3,0
Farbstoff wasserlöslich	0,02
Parfüm	0,2
Wasser	ad. 100

Beispiel 12:

[0129]

Hydrodispersionsspray	
Hektorit	0,4
Xanthan Gum	0,2
Hydroxypropyl Cellulose	1,0
DHA	1,5
Aniso Triazin	3,0
Bisimidazylat	0,5

(fortgesetzt)

Hydrodispersionsspray	
Drometrisol Trisiloxan	1,0
Ethylhexyl Methoxycinnamat	7,5
Ethylhexyl Salicylat	0,5
Octocrylen	7,5
Ethylhexyl Triazon	2,0
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	2,0
Titandioxid	3,0
Glycerin	5,0
Glycin Soja	2,0
Ethanol	7,5
Trisodium EDTA	0,5
Wasser	ad. 100

Beispiel 13:**[0130]**

O/W - Emulsionsspray	
Bentonit	1,0
Cetareth-20	2,0
Cetyl Alkohol	1,0
Hydrögenated Cocoglyceride	0,5
DHA	0,5
Aniso Triazin	2,0
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,0
Terephthaliden Dicampher Sulfonsäure	0,5
Zinkoxid	3,0
C12-15 Alkyl Benzoat	5,0
Dicaprylyl Ether	5,0
Dimethicon	1,0
PVP Hexadecen Copolymer	0,5
Vitamin E -Acetat	1,0
Iodopropyl Butylcarbammat	0,18
Phenoxyethanol	0,75
Parfüm	0,3
Wasser	ad. 100

Beispiel 14:**[0131]**

5

10

15

20

25

30

35

O/W - Emulsions-Spray	
Hydroxypropyl Cellulose	0,5
Hektorit	0,3
PEG-40 Stearat	1,0
Hydrogenated Cocoglyceride	1,0
Polyglyceryl-2 Dipolyhydroxystearat	0,5
DHA	2,5
Bisimidazylat	3,0
Ethylhexyl Salicylat	1,0
Dimethicon Diethylbenzalmalonat	6,0
Ethylhexyl Triazon	1,5
4-Methylbenzyliden Campher	2,0
Titandioxid	0,5
Zinkoxid	1,0
Paraffinöl	7,0
PVP Hexadecen Copolymer	1,0
Glycerin	5,0
Vaseline	1,0
Ethanol	5,0
Farbstoff wasserlöslich	0,10
Parfüm	0,3
Wasser	ad. 100

Beispiel 15:**[0132]**

40

45

50

55

Hydrodispersionsspray	
Xanthan Gum	1,0
Stearalkoniumhektorit	0,5
DHA	3,0
Aniso Triazin	0,5
Butyl Methoxydibenzoylmethan	0,5
Bisimidazylat	0,5
Terephthaliden Dicappher Sulfonsäure	0,5
Diocetyl Butamidotriazon	3,5
Titandioxid	4,0
Cocoglyceride	8,0
Dicaprylyl Carbonat	10,0

(fortgesetzt)

Hydrodispersionsspray	
PVP Hexadecen Copolymer	1,0
Vitamin E -Acetat	1,5
Iodopropyl Butylcarbamat	0,2
Propylparaben	0,1
Trisodium EDTA	0,2
Parfüm	0,1
Wasser	ad. 100

Beispiel 16:

[0133]

Hydrodispersionsspray	
Hektorit	1,5
Henna	4,0
Drometrisol Trisiloxan	4,0
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5,0
Octocrylen	10,0
Ethylhexyl Triazon	4,0
Titandioxid	1,5
Cocoglyceride	4,0
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	6,0
Glycerin	7,5
Ascorbyl - Palmitat	0,75
DMDM Hydantoin	0,2
Ethanol	3,5
Trisodium EDTA	0,15
Wasser	ad. 100

Beispiel 17:

[0134]

O/W Pickering-Creme	
Octyldodecanol	3,00
Caprylic/Capric Triglycerid	3,00
C12-15- Alkyl Benzoat	3,00
PVP/Hexadecene Copolymer	0,50
Hektorit	1,00
Xanthan Gum	0,10
Glyceryl Stearate Citrat	1,00

(fortgesetzt)

	O/W Pickering-Creme	
5	Cyclomethicon	2,00
	Vitamin E-Acetat	0,50
	Ethylhexylmethoxycinnamat	7,50
10	Butyl Methoxydibenzoylmethan	2,00
	Bis-Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	1,00
	Titandioxid + Alumina + Simethicon + Aqua	0,60
	Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonic Acid	0,5%
15	Distarch Phosphat	6,00
	Silica	0,60
	Citronensäure	0,086
	Sodium Citrat	0,174
20	DHA	2,00
	Glycerin	4,00
	Butyleneglycol	4,00
25	Octoxyglycerin	0,30
	Trisodium EDTA	1,00
	Glucosylrutin	0,50
	Methylparaben	0,20
30	Phenoxyethanol	0,30
	Iodopropynyl Butylcarbamate	0,18
	Ethanol	5,00
35	Parfüm	0,30
	Wasser	Ad 100

Beispiel 18:

[0135]

	O/W Pickering-Creme	
45	Octyldodecanol	19,00
	C12-15- Alkyl Benzoat	19,00
	Dicaprylyl Ether	8,00
	Hydrogenated Polyisobutene	7,00
50	Disteardimonium Hectorite	0,50
	Xanthan Gum	0,20
	Phenyltrimethicon	2,00
55	Vitamin E-Acetat	1,00
	Octocrylen	5,00
	Isopropyl Dibenzoyl Methan	0,50

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Creme	
Titandioxid + Alumina + Simethicon + Aqua	1,50
Corn Starch Modified	1,00
Glycerin	7,50
Trisodium EDTA	0,50
Ubiquinone	0,25
Phenoxyethanol	0,50
Diazolidinyl Urea	0,28
Wasser	Ad 100

Beispiel 19:**[0136]**

Pickering-Lotion	
Mineralöl	16,00
Octyldodecanol	5,00
Caprylic/Capric Triglycerid	6,00
Hydroxyoctacosanyl Hydroxystearat	1,50
PVP/Hexadecene Copolymer	1,00
Disteardimonium Hectorite	1,00
Cyclomethicon	2,00
Butyl Methoxydibenzoylmethan	0,50
Ethylhexyltriazon	1,50
Titandioxid + Alumina + Simethicon + Aqua	2,00
Zinkoxid	2,00
Silica Dimethyl Silylat	0,50
Magnesium Sulfat	0,70
Glycerin	3,00
DHA	3,00
Butylenglycol	5,00
Trisodium EDTA	1,00
Propylene Carbonat	0,33
Methylparaben	0,21
Propylparaben	0,07
Phenoxyethanol	0,50
Wasser	Ad 100

Beispiel 20:

[0137]

5

10

15

20

25

30

35

40

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	3
Titandioxid (Titandioxid T805)	3
Talkum (Talkum Micron)	2
Tapiokastärke	4
Hydrogenierte Coco Glyceride	1
Octyldodecanol	4,25
Mineralöl	3,65
Butylen Glycol Caprylat/Caprat	5
PVP/ Hecadecene Copolymer	0,5
Stearyl Alcohol	1,5
Octocrylene	3,5
Cyclomethicon	2
Tocopheryl Acetat	0,5
PEG-40 Hydrogenated Castor Oil	1
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5
Bis- Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	1,7
Konservierung	1
Glycerin	7
DHA	1
Hektorit	3
Milchsäure	0,3
Hydroxyethylcellulose	0,5
Methylhydroxyethylcellulose	0,1
EDTA-Lösung	1
Parfum	0,4
Wasser	ad 100

Beispiel 21:

[0138]

50

55

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	2,5
Zinkoxid	4
Di Stärkephosphat	1,5
Hydrogenierte Coco Glyceride	1
C ₁₆₋₃₈ Alkylhydroxystearoyl-stearat (Kesterwachs K80P)	0,5
Cetyl Dimethicon (Abil Wax 9840)	0,5

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Emulsion	
Octyldodecanol	3,75
Butylen Glycol Caprylat/Caprat	5
PVP/ Hecadecene Copolymer	0,5
Stearyl Alcohol	1,5
Octocrylene	3,5
Cyclomethicon	2
Tocopheryl Acetat	0,5
PPG-15 Stearyl Ether	1
Dicaprylyl Ether (Cetiol OE)	3,5
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5
Bis- Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	2
Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonsäure	2
Konservierung	1
Glycerin	5
DHA	5
Hektorit	0,5
Milchsäure	1
MgSO ₄	0,9
Hydroxyethylcellulose	0,7
NaOH 45%ige Lösung in Wasser	0,5
EDTA-Lösung	1
Parfum	0,4
Wasser	ad 100

Beispiel 22:

[0139]

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	2
Talkum (Talkum Micron)	1
Di Stärkephosphat	1
Tapiokastärke	3
C ₂₀₋₄₀ Alkylstearat (Kesterwachs K82)	0,5
Behenoxy Dimethicon (Abil Wax 2440)	1
Polyisobuten (Rewopal PIB 1000)	0,5
Caprylic/Capric Triglycerid	5
Octyldodecanol	5
C ₁₂₋₁₅ Alkyl Benzoat	5

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Emulsion	
Acetylated Glycol Stearate + Tristearin	2
Stearyl Alcohol	1
Octocrylene	3
Dimethicon	2
Tocopheryl Acetat	1
Starch Hydroxypropyltrimonium Chlorid (Sensomer CI 50)	1
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5
Bis- Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	1,5
Glycerin	5
DHA	3
Bentonit	0,5
Biosaccharid Gel (Fucogel 1000)	0,5
Polyquaternium 37	0,2
EDTA-Lösung	1
Alkohol	15
Parfum	0,3
Wasser	ad 100

Beispiel 23:

[0140]

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	2
Zinkoxid	4
Natrium Maisstärke n-Octenylsuccinat	1
Di Stärkephosphat	1
Tapiokastärke	5
Hydrogenierte Coco Glyceride	1
Behenoxy Dimethicon (Abil Wax 2440)	1
Caprylic/Capric Triglycerid	4
Octyldodecanol	4
Mineralöl	4
Stearyl Alcohol	1
Cyclomethicon	3
Konservierung	1
Glycerin	3
DHA	5
Hektorit	0,3

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Emulsion	
Bentonit	0,5
Milchsäure	0,8
Hydroxypropyl Methylcellulose	0,1
Polyquaternium 37	0,2
Wasser	ad 100

Beispiel 24:**[0141]**

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	0,5
Zinkoxid	0,5
Silica (Aerosil R972)	0,5
Mineralöl	8
Konservierung	1
Glycerin	1
DHA	2
Henna	2
Hektorit	1
Citronensäure	0,08
Natrium Citrat	0,2
Kalium Sorbat	0,1
Hydroxyethylcellulose	0,6
EDTA-Lösung	0,6
Parfum	0,5
Wasser	ad 100

Beispiel 25:**[0142]**

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	3
Natrium Maisstärke n-Octenylsuccinat	0,5
C ₁₆₋₃₈ Alkylhydroxystearoylstearat (Kesterwachs K80P)	3
Caprylic/Capric Triglycerid	8
Octyldodecanol	8
Mineralöl	8
C ₁₂₋₁₅ Alkyl Benzoat	5
Dicaprylyl Ether (Cetiol OE)	5

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Emulsion	
Ethylhexyltriazon	4
Butyl Methoxydibenzoylmethan	2
Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonsäure	2
Glycerin	5
DHA	0,5
Hektorit	1,5
NaCl	0,9
Xanthan Gummi	0,1
NaOH 45%ige Lösung in Wasser	1,2
EDTA-Lösung	1
Alkohol	10
Wasser	ad 100

Beispiel 26:

[0143]

O/W Pickering-Emulsion	
Titandioxid (Eusolex T2000)	2
Titandioxid (Titandioxid T805)	3
Silica (Aerosil R972)	0,5
Talkum (Talkum Micron)	2
Bornitrid	1
Cetyl Dimethicon (Abil Wax 9840)	1
Caprylic/Capric Triglycerid	5
Butylen Glycol Caprylat/Caprat	5
C ₁₂₋₁₅ Alkyl Benzoat	3
PVP/ Hecadecene Copolymer	1
Acetylated Glycol Stearate + Tristearin	0,5
Dimethicon	2
Tocopheryl Acetat	1
Dicaprylyl Ether (Cetiol OE)	3
Ethylhexyl Methoxycinnamat	4
Bis- Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	1
Octocrylen	2
Butyl Methoxydibenzoylmethan	2
Diethylhexyl Butamido Triazon (UVASORB HEB)	1
Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonsäure	2
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	2

(fortgesetzt)

O/W Pickering-Emulsion	
Henna	4
Bentonit	1
NaOH 45%ige Lösung in Wasser	2
Alkohol	15
Wasser	ad 100

Beispiel 27:**[0144]**

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glycerinmonostearat SE	0,50
Glyceryl Stearat Citrat	2,00
PEG-40 Stearat	0,50
Cetyl Alkohol	2,50
Disodium Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonat	2,50
Ethylhexyl Triazon	2,00
Methylen Bis-Benztriazolyl Tetramethylbutylphenol	2,00
Titandioxid MT-100Z	1,00
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	5,00
Cyclomethicon	2,00
PVP Hexadecen Copolymer	0,50
Glycerin	3,00
Xanthan Gummi	0,15
Hektorit	0,50
DHA	1,00
Henna	2,00
Vitamin E Acetat	0,50
Alpha-Glucosylrutin	0,25
Methylparaben	0,15
Phenoxyethanol	1,00
Parfüm	0,20
Wasser	ad 100

Beispiel 28:**[0145]**

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glycerinmonostearat SE	1,00
Stearinsäure	3,00

(fortgesetzt)

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Cetyl Alkohol	1,00
UVASorb® K2A	2,50
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	0,50
Disodium Phenyl Dibenimidazol Tetrasulfonat	1,00
Uvinul® A Plus	1,00
Bis-Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	1,50
Diethylhexyl Butamido Triazon	2,00
Ethylhexyl Methoxycinnamat	3,50
Octocrylen	5,00
Homosalat	2,00
Titandioxid T 805	1,50
C12-15 Alkyl Benzoat	2,50
Dimethicon	0,50
Shea Butter	2,00
Glycerin	7,50
Henna	3,50
Bentonit	1,00
DMDM Hydantoin	0,60
Phenoxyethanol	0,40
EDTA	0,20
Ethanol	2,00
Parfüm	0,20
Wasser	ad 100

Beispiel 29:

[0146]

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glycerinmonostearat SE	3,00
Stearinsäure	0,75
PEG-100 Stearat	1,50
Cetyl Phosphat	0,75
Stearyl Alkohol	3,00
Mineralöl	9,00
Caprylic Capric Triglycerid	3,00
Dicaprylyl Ether	3,50
Dibutyl Adipat	6,00
Dimethicon	1,00

(fortgesetzt)

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Xanthan Gummi	0,05
Hektorit	1,00
Vitamin E Acetat	0,25
Fucogel® 1000	1,50
DHA	2,50
DMDM Hydantoin	0,40
Methylparaben	0,25
EDTA	0,35
Ethanol	1,50
Wasser	ad 100

Beispiel 30:

[0147]

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glyceryl Stearat Citrat	1,00
Stearinsäure	2,00
Cetyl Dimethicon Copolyol	0,75
Disodium Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonat	2,00
Terephthaliden Dicapthor Sulfonsäure	0,50
Ethylhexyl Triazon	2,00
Ethylhexyl Methoxycinnamat	10,00
Octocrylen	7,50
Titandioxid MT-100Z	3,00
Cyclomethicon	4,50
PVP Hexadecen Copolymer	0,50
Glycerin	7,50
DHA	0,50
Stearalkoliumhektorit	0,20
Vitamin E Acetat	0,50
Alpha-Glucosylrutin	0,20
DMDM Hydantoin	0,20
Konkaben LMB®	0,18
Phenoxyethanol	0,40
EDTA	0,50
Wasser	ad 100

Beispiel 31:

[0148]

5

10

15

20

25

30

35

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glyceryl Stearat Citrat	2,00
Cetyl Phosphat	1,00
Cetyl Alkohol	0,50
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	1,00
Disodium Phenyl Dibenzimidazol Tetrasulfonat	1,50
Butyl Methoxydibenzoylmethan	2,00
Ethylhexyl Triazon	4,00
Titandioxid T 805	1,00
Titandioxid MT-100Z	1,00
Dicaprylyl Ether	2,00
Dimethicon	2,00
PVP Hexadecen Copolymer	1,00
DHA	3,00
Hektorit	1,00
Glycerin	5,00
Vitamin E Acetat	0,75
Konkaben LMB®	0,20
Methylparaben	0,50
Phenoxyethanol	0,50
EDTA	0,02
Ethanol	3,00
Wasser	ad 100

Beispiel 32:

40

[0149]

45

50

55

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glycerinmonostearat SE	1,50
PEG-40 Stearat	2,00
Cetyl Dimethicon Copolyol	0,50
Stearyl Alkohol	2,00
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	2,00
Ethylhexyl Triazon	2,00
Drometrizol Trisiloxan	1,00
Titandioxid T 805	0,50
C12-15 Alkyl Benzoat	7,00
Dibutyl Adipat	2,00

(fortgesetzt)

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Alpha-Glucosylrutin	0,25
Fucogel® 1000	5,00
Bentonit	0,50
DHA	1,50
Ethanol	5,00
Parfüm	0,30
Wasser	ad 100

Beispiel 33:

[0150]

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Glyceryl Stearat Citrat	2,50
Stearyl Alkohol	0,50
Cetyl Alkohol	2,00
Phenylbenzimidazol Sulfonsäure	0,50
Disodium Phenyl Dibenimidazol Tetrasulfonat	1,00
Terephthaliden Dicamphor Sulfonsäure	0,50
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,00
Bis-Ethylhexyloxyphenol Methoxyphenyl Triazin	2,50
Octocrylen	2,50
Ethylhexylsalicylat	5,00
Zinkoxid NDM	3,00
C12-15 Alkyl Benzoat	5,00
Dibutyl Adipat	2,00
Cyclomethicon	0,50
Shea Butter	0,50
PVP Hexadecen Copolymer	1,00
Glycerin	2,50
Xanthan Gummi	0,30
Hektorit	1,50
Vitamin E Acetat	1,00
Konkaben LMB®	0,15
Phenoxyethanol	0,60
DHA	0,50
EDTA	0,03
Ethanol	1,00
Parfüm	0,40

(fortgesetzt)

O/W Sonnenschutz Emulsionen	
Wasser	ad 100

Beispiel 34:

[0151]

Hydrodispersion	
Hydroxypropyl Cellulose	1,0
Xanthan Gummi	1,0
Hektorit	1,5
AmDHA	5,0
Aniso Triazin	2,0
Bisoctyltriazol	6,0
Phenylbenzimidazole Sulfonsäure	1,0
Bisimidazylate	1,0
Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid	0,2
Ethylhexyl Methoxycinnamat	5,0
Zinkoxid	4,0
Butylenglycol Dicaprylat/Dicaprat	6,0
PVP Hexadecen Copolymer	0,5
Glycerin	7,5
Trisodium EDTA	1,0
Zitronensäure	0,1
DMDM Hydantoin	0,2
Methylparaben	0,15
Phenoxyethanol	1,0
Parfüm	0,2
Wasser	ad. 100

Beispiel 35:

[0152]

Hydrodispersion	
Hydroxypropyl Cellulose	1,50
Xanthan Gummi	1,0
Hektorit	2,0
AmDHA	1,5
Caprylic/Capric Triglycerid	2,5
Hydrogenierte Coco-Glyceride	5,0
Glycerin	2,5

(fortgesetzt)

Hydrödispersion	
Tocopherol	0,2
Trisodium EDTA	1,5
Zitronensäure	0,1
Phenoxyethanol	0,60
Ethanol	1,0
Parfüm	0,2
Wasser	ad. 100

Beispiel 36:**[0153]**

SoHektorit	0,5
AcBentonit	1,0
DHA	4,0
Diocetyl Butamidotriazon	2,0
Aniso Triazin	1,0
Phenylbenzimidazole Sulfonsäure	2,0
Octocrylen	10,0
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,0
Titandioxid	1,0
C12-15 Alkyl Benzoat	2,0
Isohexadecen	4,0
Dibutyl Adipat	2,0
PVP Hexadecen Copolymer	0,5
Butylen Glycol	3,0
Trisodium EDTA	1,0
Natronlauge	1,0
Ethanol	5,0
Parfüm	0,2
Wasser	ad. 100

Beispiel 37:**[0154]**

SoHektorit	1,5
Xanthan Gummi	0,6
DHA	0,5
Diocetyl Butamidotriazon	2,0
Ethylhexyl Triazon	4,0

(fortgesetzt)

Drometizole Trisiloxane	3,0
Ethylhexyl Methoxycinnamat	10,0
Butyl Methoxydibenzoylmethan	1,0
Titandioxid	4,0
C12-15 Alkyl Benzoat	2,5
Dicaprylyl Ether	4,0
Dicaprylyl Carbonat	2,0
Dibutyl Adipat	0,5
Jojobaöl	2,0
Butylen Glycol	7,5
Ascorbyl - Palmitat	0,5
Octoxyglycerin	1,0
Trisodium EDTA	0,5
Natronlauge	0,2
Iodopropyl Butylcarbamate	0,6
Phenoxyethanol	0,4
Ethanol	2,0
Wasser	ad. 100

Beispiel 38:**[0155]**

SoHektorit	1,0
Hydroxypropyl Cellulose	0,4
Xanthan Gummi	0,2
DHA	3,0
Caprylic/Capric Triglycerid	2,0
C12-15 Alkyl Benzoat	3,0
Isohexadecen	2,0
Dibutyl Adipat	1,0
PVP Hexadecen Copolymer	0,05
Ascorbyl - Palmitat	0,75
Glycin Soja	2,0
Trisodium EDTA	0,5
Natronlauge	0,25
Ethanol	7,0
Wasser	ad. 100

Beispiel 39:**[0156]**

5	AcBentonit	0,75
	Hydroxypropyl Cellulose	1,0
	Xanthan Gummi	1,0
10	DHA	2,0
	Diethyl Butamidotriazon	2,0
	Ethylhexyl Triazon	4,0
	Aniso Triazin	1,0
15	Phenylbenzimidazole Sulfonsäure	1,0
	Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid	0,2
	Ethylhexyl Methoxycinnamat	5,0
20	Dimethicone-diethylbenzalmalonate	4,0
	Homosalate	5,0
	Zinkoxid	4,0
	Paraffinöl	1,0
25	Isohexadecen	6,0
	Cylomethicon	3,0
	PVP Hexadecen Copolymer	0,5
30	Butylen Glycol	7,5
	Octoxyglycerin	0,5
	Iodopropyl Butylcarbamal	0,2
	Phenoxyethanol	1,0
35	Parfüm	0,2
	Wasser	ad. 100

Beispiel 40:**[0157]**

45	AcBentonit	1,0
	Xanthan Gummi	1,0
	DHA	4,0
	Butylen Glycol	2,5
50	Ascorbyl - Palmitat	0,2
	Trisodium EDTA	1,5
	Parfüm	0,2
55	Wasser	ad. 100

Beispiel 41:

[0158]

5	SoHektorit	0,5
	Hydroxypropyl Cellulose	1,0
	DHA	1,5
10	Diocetyl Butamidotriazon	1,0
	Aniso Triazin	1,0
	Bisimidazylate	3,5
	Terephthalylidene Dicamphor Sulfonic Acid	1,0
15	Ethylhexyl Salicylate	5,0
	Butyl Methoxydibenzoylmethan	0,5
	Titandioxid	1,5
20	PVP Hexadecen Copolymer	0,5
	Butylen Glycol	5,0
	Ascorbyl - Palmitat	0,3
	Octoxyglycerin	1,0
25	Glycin Soja	1,5
	Trisodium EDTA	0,5
	Wasser	ad. 100

Patentansprüche

1. Wasserhaltige kosmetische Zubereitungen, die ein oder mehrere selbstbräunende Substanzen und mindestens ein Schichtsilikat und gegebenenfalls weitere kosmetischen und/oder dermatologischen Wirk-, Hilfs- und Zusatzstoffe enthalten, wobei es sich um O/W-Emulsionen, Hydrodispersionen, Pickering-Emulsionen oder Hydrogele handelt.
2. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach Anspruch 1, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie eine oder mehrere selbstbräunende Substanzen in einer Konzentration von 0,1 bis 10 Gew.-% und besonders bevorzugt von 0,5 bis 6 Gew.-%, jeweils bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitung enthalten
3. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie ein oder mehrere modifizierte Schichtsilikate und/oder Tonminerale in einer Summenkonzentration von 0,05 bis 10,0 Gew.-%, bevorzugt von 0,1 bis 5 Gew.-%, besonders bevorzugt von 1,0 bis 3,0 Gew.-% liegt, jeweils
4. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie einen Emulgatoranteil von weniger als 1 Gew.-% enthalten, bezogen auf das Gesamtgewicht der Zubereitungen.
5. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie im wesentlichen emulgatorfrei sind.
6. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie frei von Carbomeren ist.
7. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie frei von Xanthan Gum ist.

8. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie als selbstbräunende Substanz 1,3-Dihydroxyaceton enthalten.
- 5 9. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie organische und/oder anorganische Sonnenschutzfilter enthalten.
- 10 10. Wasserhaltige kosmetische Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche, **dadurch gekennzeichnet, dass** sie anorganische und/oder organische und/oder modifizierte anorganische Pigmente enthalten.
- 15 11. Verwendung einer wasserhaltigen kosmetischen Zubereitung nach mindestens einem der vorhergehenden Ansprüche zur Färbung der Haut von mehrzelligen Organismen, insbesondere der Haut von Mensch und Tier.
12. Verwendung einer wasserhaltigen kosmetischen Zubereitung nach Anspruch 11 zur Farbangleichung von unterschiedlich pigmentierten Hautstellen.

20

25

30

35

40

45

50

55



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung
EP 04 00 8693

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.Cl.7)
X	WO 02/094205 A (CLASSIFIED COSMETICS INC) 28. November 2002 (2002-11-28) * Seite 4, Zeilen 12,13; Ansprüche 1-19 *	1-12	A61K7/42
A	US 2002/031536 A1 (VIDAL LAURENT ET AL) 14. März 2002 (2002-03-14) * Paragraphen [0091] - [0092]* * Beispiele 1,2 *	1-12	
P,A	EP 1 380 288 A (BEIERSDORF AG) 14. Januar 2004 (2004-01-14) * Paragraphen [0093] - [0094]*	1-12	
			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int.Cl.7)
			A61K
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			
Recherchenort München		Abschlußdatum der Recherche 14. September 2004	Prüfer Lindner, A
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE		T : der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E : älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D : in der Anmeldung angeführtes Dokument L : aus anderen Gründen angeführtes Dokument & : Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument	
X : von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y : von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A : technologischer Hintergrund O : nichtschriftliche Offenbarung P : Zwischenliteratur			

EPO FORM 1500 (3.12.02) (P04C03)

**ANHANG ZUM EUROPÄISCHEN RECHERCHENBERICHT
 ÜBER DIE EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG NR.**

EP 04 00 8693

In diesem Anhang sind die Mitglieder der Patentfamilien der im obengenannten europäischen Recherchenbericht angeführten Patentdokumente angegeben.

Die Angaben über die Familienmitglieder entsprechen dem Stand der Datei des Europäischen Patentamts am
 Diese Angaben dienen nur zur Unterrichtung und erfolgen ohne Gewähr.

14-09-2004

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 02094205 A	28-11-2002	US 2002172695 A1	21-11-2002
		CA 2447715 A1	28-11-2002
		EP 1397110 A2	17-03-2004
		WO 02094205 A2	28-11-2002
		US 2003206872 A1	06-11-2003
		US 2003211048 A1	13-11-2003
US 2002031536 A1	14-03-2002	FR 2746391 A1	26-09-1997
		AT 203520 T	15-08-2001
		AU 2164497 A	17-10-1997
		CA 2249472 A1	02-10-1997
		DE 69705825 D1	30-08-2001
		DE 69705825 T2	11-04-2002
		EP 0888306 A1	07-01-1999
		ES 2162268 T3	16-12-2001
		WO 9735842 A1	02-10-1997
		JP 3327925 B2	24-09-2002
		JP 11507066 T	22-06-1999
		US 6322775 B1	27-11-2001
EP 1380288 A	14-01-2004	DE 10231062 A1	22-01-2004
		EP 1380288 A1	14-01-2004

Für nähere Einzelheiten zu diesem Anhang : siehe Amtsblatt des Europäischen Patentamts, Nr.12/82